



This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + *Make non-commercial use of the files* We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + *Refrain from automated querying* Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + *Maintain attribution* The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + *Keep it legal* Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at <http://books.google.com/>



A propos de ce livre

Ceci est une copie numérique d'un ouvrage conservé depuis des générations dans les rayonnages d'une bibliothèque avant d'être numérisé avec précaution par Google dans le cadre d'un projet visant à permettre aux internautes de découvrir l'ensemble du patrimoine littéraire mondial en ligne.

Ce livre étant relativement ancien, il n'est plus protégé par la loi sur les droits d'auteur et appartient à présent au domaine public. L'expression "appartenir au domaine public" signifie que le livre en question n'a jamais été soumis aux droits d'auteur ou que ses droits légaux sont arrivés à expiration. Les conditions requises pour qu'un livre tombe dans le domaine public peuvent varier d'un pays à l'autre. Les livres libres de droit sont autant de liens avec le passé. Ils sont les témoins de la richesse de notre histoire, de notre patrimoine culturel et de la connaissance humaine et sont trop souvent difficilement accessibles au public.

Les notes de bas de page et autres annotations en marge du texte présentes dans le volume original sont reprises dans ce fichier, comme un souvenir du long chemin parcouru par l'ouvrage depuis la maison d'édition en passant par la bibliothèque pour finalement se retrouver entre vos mains.

Consignes d'utilisation

Google est fier de travailler en partenariat avec des bibliothèques à la numérisation des ouvrages appartenant au domaine public et de les rendre ainsi accessibles à tous. Ces livres sont en effet la propriété de tous et de toutes et nous sommes tout simplement les gardiens de ce patrimoine. Il s'agit toutefois d'un projet coûteux. Par conséquent et en vue de poursuivre la diffusion de ces ressources inépuisables, nous avons pris les dispositions nécessaires afin de prévenir les éventuels abus auxquels pourraient se livrer des sites marchands tiers, notamment en instaurant des contraintes techniques relatives aux requêtes automatisées.

Nous vous demandons également de:

- + *Ne pas utiliser les fichiers à des fins commerciales* Nous avons conçu le programme Google Recherche de Livres à l'usage des particuliers. Nous vous demandons donc d'utiliser uniquement ces fichiers à des fins personnelles. Ils ne sauraient en effet être employés dans un quelconque but commercial.
- + *Ne pas procéder à des requêtes automatisées* N'envoyez aucune requête automatisée quelle qu'elle soit au système Google. Si vous effectuez des recherches concernant les logiciels de traduction, la reconnaissance optique de caractères ou tout autre domaine nécessitant de disposer d'importantes quantités de texte, n'hésitez pas à nous contacter. Nous encourageons pour la réalisation de ce type de travaux l'utilisation des ouvrages et documents appartenant au domaine public et serions heureux de vous être utile.
- + *Ne pas supprimer l'attribution* Le filigrane Google contenu dans chaque fichier est indispensable pour informer les internautes de notre projet et leur permettre d'accéder à davantage de documents par l'intermédiaire du Programme Google Recherche de Livres. Ne le supprimez en aucun cas.
- + *Rester dans la légalité* Quelle que soit l'utilisation que vous comptez faire des fichiers, n'oubliez pas qu'il est de votre responsabilité de veiller à respecter la loi. Si un ouvrage appartient au domaine public américain, n'en déduisez pas pour autant qu'il en va de même dans les autres pays. La durée légale des droits d'auteur d'un livre varie d'un pays à l'autre. Nous ne sommes donc pas en mesure de répertorier les ouvrages dont l'utilisation est autorisée et ceux dont elle ne l'est pas. Ne croyez pas que le simple fait d'afficher un livre sur Google Recherche de Livres signifie que celui-ci peut être utilisé de quelque façon que ce soit dans le monde entier. La condamnation à laquelle vous vous exposeriez en cas de violation des droits d'auteur peut être sévère.

À propos du service Google Recherche de Livres

En favorisant la recherche et l'accès à un nombre croissant de livres disponibles dans de nombreuses langues, dont le français, Google souhaite contribuer à promouvoir la diversité culturelle grâce à Google Recherche de Livres. En effet, le Programme Google Recherche de Livres permet aux internautes de découvrir le patrimoine littéraire mondial, tout en aidant les auteurs et les éditeurs à élargir leur public. Vous pouvez effectuer des recherches en ligne dans le texte intégral de cet ouvrage à l'adresse <http://books.google.com>

COURS
DE PHYSIQUE

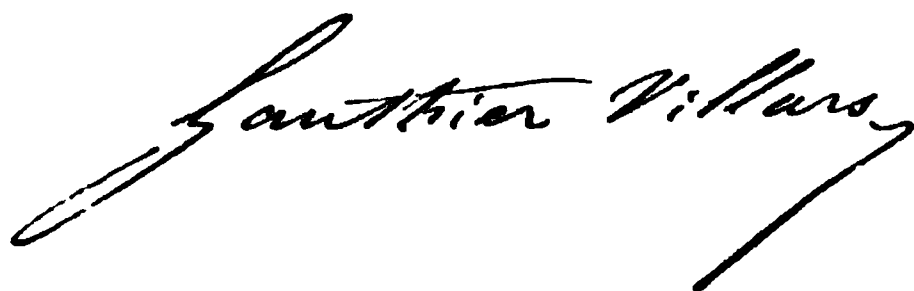
DE

L'ÉCOLE POLYTECHNIQUE.

L'Auteur et l'Éditeur de cet Ouvrage se réservent le droit de le traduire ou de le faire traduire en toutes langues. Ils poursuivront, en vertu des Lois, Décrets et Traités internationaux, toutes contrefaçons, soit du texte, soit des gravures, ou toutes traductions faites au mépris de leurs droits.

Le dépôt légal de cet Ouvrage (tome II) a été fait à Paris dans le cours de 1868, et toutes les formalités prescrites par les Traités sont remplies dans les divers États avec lesquels la France a conclu des conventions littéraires.

Tout exemplaire du présent Ouvrage qui ne porterait pas, comme ci-dessous, la griffe de l'Éditeur, sera réputé contrefait. Les mesures nécessaires seront prises pour atteindre, conformément à la loi, les fabricants et les débitants de ces exemplaires.

A handwritten signature in dark ink, reading "Gauthier Villars". The signature is written in a cursive style with a long, sweeping underline that extends to the right.

PARIS. — IMPRIMERIE DE GAUTHIER-VILLARS,
rue de Seine-Saint-Germain, 10, près l'Institut.

COURS DE PHYSIQUE

DE

L'ÉCOLE POLYTECHNIQUE,

PAR M. J. JAMIN,

Ancien Élève de l'École Normale, Professeur de Physique à l'École Polytechnique.

DEUXIÈME ÉDITION.

TOME DEUXIÈME,

ILLUSTRÉ DE 250 FIGURES DANS LE TEXTE

ET DE DEUX PLANCHES SUR ACIER

^cPARIS,

GAUTHIER-VILLARS, IMPRIMEUR-LIBRAIRE

DU BUREAU DES LONGITUDES, DE L'ÉCOLE IMPÉRIALE POLYTECHNIQUE,

SUCCESSEUR DE MALLET-BACHELIER,

Quai des Augustins, 55.

—
1868

(L'Auteur et l'Éditeur de cet Ouvrage se réservent le droit de traduction.)

Phys 208.71 1871, Nov. 17.

Animal Fund.

TABLE DES MATIÈRES

DU TOME DEUXIÈME.

	Pages.
TRENTE ET UNIÈME LEÇON. — De la dilatation	1
Notions préliminaires.....	1
Dilatation des solides.....	6
Appareil de Laplace et Lavoisier	9
Appareil de Ramsden.....	10
Tableau de la dilatation des solides.....	13
Dilatation absolue des liquides.....	14
Dilatation absolue du mercure.....	15
Expériences de Dulong et Petit	15
Expériences de M. Regnault.....	19
Tableau des dilatations du mercure.....	28
TRENTE-DEUXIÈME LEÇON. — De la dilatation. (Suite.)	29
Dilatation apparente des liquides.....	29
Thermomètre à poids	30
Dilatation des vases de verre.....	32
Dilatation cubique des solides	33
Dilatation absolue des liquides.....	36
Dilatation de l'eau	39
Expériences d'Hällström	40
Expériences de Despretz.....	43
TRENTE-TROISIÈME LEÇON. — Dilatation des gaz	52
Historique	52
Formules générales	56
Expériences de M. Regnault.....	57
Dilatation des différents gaz	68
Dilatation sous des pressions différentes.....	70
TRENTE-QUATRIÈME LEÇON. — De la mesure des températures	74
Observations générales	74
Thermomètre à air.....	79
Comparaison des thermomètres à gaz.....	81

	Pages.
Comparaison des thermomètres à air et à mercure.....	82
Comparaison des thermomètres à poids et à tige.....	84
Construction du thermomètre à mercure.....	85
Diverses échelles.....	93
Thermomètre métastatique.....	94
Pyromètres.....	95
Thermomètres métalliques.....	96
Thermomètres à maximum et à minimum.....	97
Thermomètre différentiel.....	100
TRENTE-CINQUIÈME LEÇON. — De la fusion et de la solidifi-	
cation.....	101
Fusion.....	101
Lois de la fusion.....	103
Solidification.....	103
Lois de la solidification.....	104
Tableau des points de fusion.....	104
Changements de volume pendant la fusion.....	105
Variation du point de fusion.....	109
Variation du point de solidification.....	111
Regel.....	113
Fusion des alliages.....	114
Allotropie.....	117
TRENTE-SIXIÈME LEÇON. — Des vapeurs et de leur force	
élastique.....	118
Propriétés des vapeurs.....	118
Cas des vapeurs non saturées.....	119
Cas des vapeurs saturées.....	121
Loi de l'ébullition.....	124
Chaleur latente.....	125
Mesure des forces élastiques de la vapeur d'eau.....	126
Mesure de la tension entre 0 et 100 degrés.....	126
Mesure de la tension au-dessous de zéro.....	130
Mesure de la tension au-dessus de 100 degrés. — Travail de Dulong et Arago.....	130
Expériences de M. Regnault.....	133
Construction graphique.....	137
Formules empiriques.....	138
Tableau des forces élastiques de la vapeur d'eau.....	141
Détermination du point 100 degrés.....	143
Thermomètre hypsométrique.....	143
Tension des vapeurs de divers liquides.....	144

TABLE DES MATIÈRES.

VII

Pages.

TRENTE-SEPTIÈME LEÇON. — De l'évaporation et de l'ébullition.....	147
Évaporation dans une atmosphère limitée	147
Loi de Mariotte appliquée aux mélanges des gaz et des vapeurs....	153
Évaporation dans une atmosphère illimitée	154
Froid produit par l'évaporation.....	156
Ébullition dans l'atmosphère.....	157
Ébullition sous des pressions faibles	158
Ébullition sous des pressions élevées	161
Marmite de Papin.....	162
Variations anormales du point d'ébullition.....	163
Théorie de l'ébullition	165
Phénomènes produits dans des vases très-chauds	166
 TRENTE-HUITIÈME LEÇON. — De la mesure des poids, des densités et des volumes.....	 171
Correction des poids marqués.....	171
Correction des pesées	173
Poids de l'eau.....	175
Mesure des densités.....	175
Densité des solides.....	176
Densité des liquides.....	178
Mesure de la capacité d'un vase	182
 TRENTE-NEUVIÈME LEÇON. — De la densité des gaz.....	 185
Méthode de Biot et Arago.....	185
Méthode de M. Regnault.....	189
Variation de la densité avec la pression et la température.....	192
Mesure de la dilatation des gaz	195
Poids d'un volume de gaz à 0 degré et à 760 millimètres.....	195
Poids d'un volume de gaz sec ou humide à t degrés et à H millimètres.....	197
Variation du poids des gaz avec la latitude et l'altitude	198
 QUARANTIÈME LEÇON. — De la densité des vapeurs	 200
Procédé de Gay-Lussac.....	200
Appareil de M. Regnault.....	202
Procédé de M. Dumas	203
Expériences de MM. H. Deville et Troost.....	205
Étude des propriétés des vapeurs d'après leur densité	207
Densité théorique des gaz et des vapeurs.....	212
Tableau des densités des gaz ou des vapeurs.....	216

	Pages.
QUARANTE ET UNIÈME LEÇON. — Hygrométrie	218
But de l'hygrométrie.....	218
Hygromètre de Saussure.....	220
Méthode chimique.....	224
Psychromètre.....	226
Hygromètres à condensation.....	231
QUARANTE-DEUXIÈME LEÇON. — Décomposition de la chaleur rayonnante	236
Notions préliminaires.....	236
Appareil de Melloni.....	238
Graduation du galvanomètre.....	241
Décomposition de la chaleur.....	244
QUARANTE-TROISIÈME LEÇON. — Transmission de la chaleur rayonnante	248
Transmission des chaleurs lumineuses.....	248
Transmission des chaleurs obscures.....	251
Loi générale de la transmission.....	253
Transmission d'un faisceau multiple.....	254
Transmission par les gaz et les vapeurs.....	260
Identité probable de la chaleur et de la lumière.....	263
QUARANTE-QUATRIÈME LEÇON. — De la réflexion de la chaleur	267
Direction du faisceau réfléchi.....	267
Intensité du faisceau réfléchi.....	269
Substances transparentes.....	271
Substances métalliques.....	272
Diffusion de la chaleur.....	273
QUARANTE-CINQUIÈME LEÇON. — De l'émission de la chaleur	278
Lois hypothétiques du rayonnement.....	279
Cas de l'émission oblique.....	280
Loi des distances.....	282
Comparaison des pouvoirs émissifs.....	285
Discussion de la théorie précédente.....	288
Variation des pouvoirs émissifs.....	288
Loi du cosinus.....	289
Loi de Newton.....	292

TABLE DES MATIÈRES.

IX

Pages.

QUARANTE-SIXIÈME LEÇON. — De l'absorption de la chaleur.	295
Pouvoir absorbant.....	296
Sous l'incidence normale.....	297
Sous une incidence oblique.....	299
Pouvoir absorbant total.....	300
Comparaison des pouvoirs absorbants.....	300
Relation entre les pouvoirs émissif et absorbant.....	304
Variation entre les pouvoirs émissif et absorbant.....	306
Équilibre mobile de température.....	307
QUARANTE-SEPTIÈME LEÇON. — Des lois du refroidissement.	312
Expériences préliminaires.....	315
Influence de la masse.....	316
Influence de la nature du liquide et de la forme du vase.....	317
Influence de la nature de la surface.....	318
Expériences dans le vide.....	318
Loi relative à la température de l'enceinte.....	321
Influence des excès de température.....	321
Expériences dans les gaz.....	323
Influence de la nature de la surface.....	324
Influence de la température de l'enceinte.....	325
Influence de la pression.....	325
Influence de l'excès de température.....	327
Influence de la nature du gaz.....	328
Discussion.....	328
Loi de Newton comme approximation.....	330
Expériences de MM. de la Provostaye et Desains.....	331
QUARANTE-HUITIÈME LEÇON. — De la conductibilité.....	333
Théorie de la conductibilité.....	333
Cas d'un mur homogène indéfini.....	335
Conductibilité extérieure.....	337
Mesure des coefficients de conductibilité.....	338
Cas d'une barre allongée.....	342
Expériences de vérification.....	346
Conductibilité des liquides.....	351
Conductibilité des gaz.....	354
Conductibilité des cristaux.....	355
QUARANTE-NEUVIÈME LEÇON. — Mesure des chaleurs spécifiques.....	357
Notions préliminaires.....	357
Mesure des chaleurs spécifiques.....	359

	Pages.
Méthode du calorimètre à glace.....	359
Méthode du refroidissement.....	361
Méthode des mélanges.....	364
Appareil de M. Regnault.....	368
CINQUANTIÈME LEÇON. — Chaleurs spécifiques des gaz et des vapeurs.....	373
Expériences de Delaroche et Bérard.....	375
Méthode des températures stationnaires.....	377
Méthode des températures variables.....	379
Capacités des gaz rapportées à l'eau.....	379
Expériences de M. Regnault.....	382
Courant de gaz.....	382
Échauffement du gaz.....	384
Calorimètre.....	385
Mode d'expérimentation.....	386
Capacité des vapeurs.....	389
CINQUANTE ET UNIÈME LEÇON. — Des lois que suivent les chaleurs spécifiques.....	391
Influence des changements de densité.....	391
Solides.....	391
Gaz et vapeurs.....	392
Influence de la température.....	392
Loi empirique des chaleurs absorbées.....	394
Influence de l'état physique.....	398
Loi des capacités atomiques.....	399
Loi de Dulong et Petit.....	399
Loi de Neumann.....	401
Relation entre les chaleurs atomiques du composé et de ses éléments.....	406
Lois des capacités des gaz.....	408
CINQUANTE-DEUXIÈME LEÇON. — Des chaleurs latentes....	411
Mesure de la chaleur latente de fusion.....	411
Cas des liquides.....	411
Chaleur latente de la glace.....	412
Cas des solides.....	415
Résultats généraux.....	416
Chaleur latente de vaporisation.....	419
Procédé général.....	419
Appareil de MM. Favre et Silbermann.....	421

TABLE DES MATIÈRES.

XI

Pages.

Chaleur latente de la vapeur d'eau	424
Résultats.....	427

CINQUANTE-TROISIÈME LEÇON. — De la théorie mécanique de la chaleur 430

Hypothèse de l'émission.....	431
Théorie mécanique.....	432
Analogies de la chaleur et du son	432
Équation du travail.....	434
Discordance entre la théorie et la marche des machines.....	436
Effet théorique du frottement.....	437
Équation complétée du travail.....	438
Perte de travail, gain de chaleur, et inversement	440
Équivalent mécanique de la chaleur	442
Mesure de l'équivalent mécanique de la chaleur.....	443
Théorie des gaz.....	447
Pressions.....	448
Loi de Mariotte.....	449
Loi de la dilatation	449
Zéro absolu.....	450
Chaleur spécifique des gaz.....	450
Loi de Dulong.....	454
Les solides et les liquides.....	454
Chaleur latente	456
Variation des points de fusion.....	457
Vaporisation.....	457
Théorie des machines à feu	457
Chaleur dépensée et travail produit	458
Coefficient économique.....	460
Moteurs à air chaud	462
Valeur du coefficient économique.....	463
Constance du coefficient économique	465

CINQUANTE-QUATRIÈME LEÇON. — Des sources de chaleur. 468

Sources mécaniques	468
Projectiles.....	469
Aérolithes.....	469
Vents.....	470
Pluies.....	470
Fleuves	471
Marées.....	471
Chaleur solaire.....	471

	Pages.
Expériences de M. Pouillet.....	471
Expériences de MM. Forbes et Kaemtz	475
Chaleur dégagée dans les actions chimiques	481
Expériences de Lavoisier et de Rumford.....	481
Expériences de Despretz et de Dulong.....	482
Expériences de MM. Favre et Silbermann	483
Résultats	484
Conséquences générales.....	486
Combinaisons par voie humide	490
Théorie de la chaleur des combinaisons.....	491
Chaleur animale.....	491
Étude chimique de la respiration	492
Siège des combustions	493
Nature des actions chimiques.....	494
Mesure de la chaleur animale.....	494
De la force animale	496
CINQUANTE-CINQUIÈME LEÇON. — De l'évaluation numérique	
des sons.....	499
Qualités du son.....	502
Mesure du nombre des vibrations	503
Sirène.....	503
Sirène de Seebeck	505
Roue dentée.....	506
Méthode graphique.....	506
Phonautographe	508
Accords musicaux.....	510
Accords simples.....	510
Accords multiples	512
Gamme	512
Tableau des valeurs des intervalles musicaux.....	514
Dièses et bémols.....	516
Tempérament.....	518
Logarithmes acoustiques.....	519
Diapason	521
Limite des sons perceptibles	521
CINQUANTE-SIXIÈME LEÇON. — Des vibrations longitudinales	
et transversales, et de leur propagation dans un cylindre ..	524
Cylindre indéfini	524
Cylindre limité.....	527
Réflexion avec changement de signe.....	528
Réflexion sans changement de signe.....	531

TABLE DES MATIÈRES.

XIII

Pages.

Tuyaux sonores	532
Cas des tuyaux fermés	534
Cas des tuyaux ouverts	537
Instruments à vent	541
Vibrations longitudinales des liquides et des solides	542
Liquides	542
Solides	543
Vibrations transversales	545
Corde illimitée	545
Corde limitée	547
Sonomètre	549
Lois des vibrations transversales des cordes	552
Rapport des vibrations longitudinales et transversales	554
Influence de la rigidité	555
Vibrations transversales des verges	556
Diapason	560

CINQUANTE-SEPTIÈME LEÇON. — Du mode et de la vitesse de propagation des vibrations dans un milieu indéfini...

Vibrations des surfaces liquides	563
Réflexion du son	564
Échos	565
Porte-voix	566
Cornet acoustique	567
Réfraction du son	568
Vitesse du son	568
Mesure directe	568
Vitesse théorique du son	571
Gaz	571
Liquides	573
Solides	574
Mesure indirecte de la vitesse du son	574
Cas des gaz	575
Cas des liquides	578
Cas des solides	580
Influence d'un mouvement de translation	581

CINQUANTE-HUITIÈME LEÇON. — De la composition des mouvements vibratoires

Formule générale du mouvement vibratoire	583
Interférence des vibrations de même période	584
Cas d'un tuyau fini	584
Cas général des interférences	587

	Pages.
Vibrations des plaques.....	593
Interférence des vibrations de périodes inégales.....	598
Battements.....	602
Sons résultants.....	606
Sons de variation.....	607
Composition des vibrations rectangulaires.....	608
Discussion géométrique.....	611
Caléidophone.....	614
Méthode optique.....	615
Stroboscope.....	617
Vibrations complexes des verges.....	618
Résonnance.....	621
CINQUANTE-NEUVIÈME LEÇON. — Le timbre, la voix, l'ouïe.	626
Le timbre.....	626
Vibrations pendulaires.....	626
Sons musicaux complexes.....	626
Analyse des sons composés. — Résonnateurs.....	631
Timbres divers.....	634
La voix.....	635
L'ouïe.....	640
Les consonnances et les dissonances.....	640

PLANCHES I, II.



COURS DE PHYSIQUE

DE

L'ÉCOLE POLYTECHNIQUE.

PHÉNOMÈNES CALORIFIQUES.

TRENTE ET UNIÈME LEÇON.

DE LA DILATATION.

Notions préliminaires. — Dilatation des solides. — Appareil de Laplace et Lavoisier. — Appareil de Ramsden. — Tableau de la dilatation des solides. — Dilatation absolue du mercure. — Expériences de Dulong et Petit. — Expériences de M. Regnault. — Tableau de la dilatation du mercure.

NOTIONS PRÉLIMINAIRES. — Les sensations que nous éprouvons nous font voir que les corps, sans changer de nature, peuvent devenir chauds ou froids. Ils se modifient par conséquent sous l'influence d'une cause spéciale. Sans nous préoccuper aujourd'hui de cette cause, et sans rien préjuger sur sa nature, nous lui donnons un nom; nous l'appelons *chaleur*, et pour nous conformer au langage adopté, nous dirons qu'elle s'accumule dans les corps quand ils s'échauffent, et qu'elle les abandonne quand on les refroidit.

Puisque les corps reçoivent ou perdent de la chaleur suivant

les circonstances, et que leurs conditions thermiques changent d'un moment à l'autre, on désigne en général par le mot *température* l'état calorifique essentiellement variable avec le temps, mais déterminé à un moment donné, dans lequel se trouvent ces corps.

Si l'on veut arriver un jour à découvrir la nature intime de la chaleur, il faut commencer par étudier les lois de ses actions; et pour le faire avec quelque précision, on a senti impérieusement le besoin de mesurer par un procédé physique et avec des unités conventionnellement choisies les variations de température qui surviennent dans un corps ou dans un lieu déterminé. On a été conduit dès lors à rechercher si les changements de température ne sont point accompagnés d'un changement physique correspondant qui pût servir à les définir, et l'on a trouvé qu'en effet tous les corps augmentent ou diminuent de volume quand on les chauffe ou qu'on les refroidit. Nous allons commencer par constater ce fait général par les exemples suivants :

Sur une base solide en bois sont fixées deux colonnes métalliques verticales A et B (*fig. 271*); leurs parties supérieures

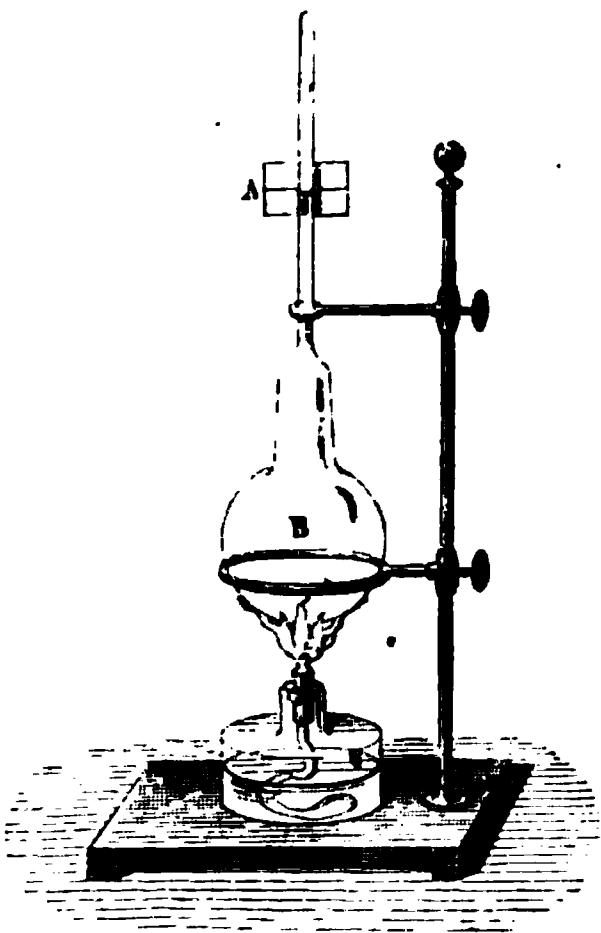
Fig. 271.

sont percées de deux trous cylindriques horizontaux dirigés l'un vers l'autre, et dans lesquels on introduit une tige métallique CD. Une vis de pression A, qui peut serrer la tige, fixe l'une de ses extrémités, pendant que l'autre bout D reste libre d'avancer ou de reculer dans la deuxième colonne B, qui ne fait que le soutenir. On amplifie le mouvement au moyen d'un levier coudé DOE, dont la branche verticale très-courte OD est

chassée par l'extrémité D et dont la branche horizontale très-longue OE parcourt un limbe divisé. Sur la base et sous la tige se trouve, dans une auge en cuivre MN, une mèche imbibée d'alcool qu'on allume; alors la tige s'échauffe. Tant que la température croît, le levier indicateur s'élève; quand elle devient constante, il demeure fixe, et si elle diminue, il s'abaisse. Tous les métaux que l'on place dans cet appareil éprouvent la même action, à des différences de grandeur près, et par conséquent tous se dilatent.

Pour constater la dilatation des liquides, il suffit d'enfermer ceux que l'on veut essayer dans un ballon B terminé par un

Fig. 272.



tube étroit (*fig. 272*), de marquer avec un index de papier A le sommet du liquide dans le tube à la température initiale et de plonger ensuite le ballon dans l'eau chaude; on voit bientôt le niveau dépasser l'index.

Les liquides sont en général plus dilatables que les solides; à leur tour les gaz se dilatent plus que les liquides. Pour le montrer, on peut garder l'appareil précédent, le laisser rempli d'air et introduire dans le tube capillaire qui le termine un index liquide A. Toutes les fois que l'on touchera le ballon avec la main,

on verra l'index monter vivement, et il s'abaissera aussitôt que l'on remettra l'appareil dans ses conditions primitives.

Cette loi générale de la dilatation une fois démontrée, on peut construire des appareils analogues aux précédents et les disposer de manière à mesurer à chaque instant le volume d'un corps convenablement choisi. Suivant que ce volume augmentera, restera constant ou diminuera, on saura que la température du corps s'élève, reste stationnaire ou s'abaisse; et l'état calorifique étant ainsi lié à l'état du volume, on conçoit que l'on puisse mesurer les changements de température par l'effet mécanique qu'ils produisent, c'est-à-dire par la dilatation;

il n'y aura pour cela qu'à choisir des unités conventionnelles. Les instruments construits sur ce principe sont des *thermomètres*.

Celui de ces appareils que l'on emploie le plus habituellement est connu de tout le monde. C'est un vase en verre composé d'un réservoir que surmonte un tube étroit, bien calibré et fermé à son extrémité. Le réservoir et une partie du tube contiennent du mercure, et le niveau de ce liquide s'élève ou s'abaisse dans la tige suivant que la température de l'instrument augmente ou diminue. Pour graduer d'une manière identique tous les instruments construits par divers expérimentateurs, il a fallu choisir pour points de repère des températures reconnues invariables. Or on a remarqué que le mercure d'un thermomètre que l'on plonge dans la glace fondante se fixe en un point déterminé et invariable pendant tout le temps que dure la fusion ; on a constaté de plus que ce point reste le même, quels que soient la température de l'air environnant, la pression de l'atmosphère et le lieu du globe où l'on opère. La température de fusion de la glace est donc parfaitement constante, ou du moins ne varie que d'une manière insensible avec la pression atmosphérique ; on est convenu de la prendre comme point de départ, de l'appeler température de *zéro*, et l'on marque zéro sur la tige du thermomètre à l'endroit où le mercure s'est fixé.

On remarque en second lieu et de la même manière que l'eau distillée commence à bouillir à une température fixe qui persiste sans variation pendant tout le temps que l'ébullition dure et qui est la même partout, pourvu que la pression atmosphérique soit constante. On est convenu dès lors de prendre pour deuxième point de repère la température de l'eau bouillant sous la pression de 760 millimètres, de représenter cette température par 100, et l'on marque 100 au point où se maintient le mercure du thermomètre plongé dans cette eau. On peut être assuré maintenant que tous les instruments préparés ainsi s'accorderont à ces points fixes.

On divise ensuite en 100 parties égales la capacité intérieure de la tige comprise entre les points zéro et 100 et l'on prolonge ces divisions au-dessous et au-dessus de ces points. Toutes les fois que le mercure s'élève ou s'abaisse d'une de ces divisions,

on dit que la température croît ou décroît de 1 degré, et en général on exprime cette température en degrés par le numéro d'ordre de la division où se trouve le sommet du mercure à un moment donné. On voit que tout revient à représenter conventionnellement par zéro et 100 deux températures invariables, à prendre pour unité toute variation thermométrique qui produit un changement de volume égal au centième de la dilatation entre ces limites fixes, et quand on dit ensuite, par exemple, que la température est de 15 degrés, cela exprime que le thermomètre est arrivé à un état calorifique défini par cette condition que son volume s'est accru, depuis zéro, des $\frac{15}{100}$ de sa dilatation totale entre zéro et 100 degrés.

Cette manière d'exprimer la température, outre qu'elle se présente tout naturellement, est parfaitement logique; car, puisqu'un même état calorifique correspond toujours à un même volume, et que toutes les fois qu'il change, il entraîne un changement correspondant dans ce volume, il est légitime de définir l'état calorifique par l'état de volume du thermomètre. Mais ce qu'il faut remarquer avec soin, c'est que cette mesure ne suppose et n'apprend absolument rien sur la quantité de chaleur absorbée ou rejetée par le thermomètre qui s'échauffe ou se refroidit. Nous ne pouvons connaître à priori la loi qui lie la chaleur à la dilatation qu'elle occasionne, c'est-à-dire la cause à l'effet; nous ne pouvons conséquemment savoir si à des augmentations égales de volume correspondent des absorptions de chaleur égales, ou si les degrés de température sont proportionnels aux quantités de chaleur. Ce que l'on sait, c'est que la chaleur dilate les corps; ce que l'on observe, c'est la dilatation; ce que l'on nomme température, c'est l'état calorifique, et ce qui la mesure, c'est le volume du thermomètre.

Le thermomètre ne fait connaître que sa propre température; mais quand il est plongé dans un liquide ou dans un gaz ou placé dans le même lieu que des solides soumis aux mêmes influences que lui, il se met en équilibre calorifique avec ce liquide, ce gaz ou ces solides, et il exprime à la fois sa température et la leur : en général, il donne la température du lieu où il est.

A priori, on peut employer indifféremment des substances

quelconques pour faire des thermomètres, puisque toutes se dilatent. Il existe, en effet, des thermomètres fondés sur la dilatation du mercure, de l'alcool, des gaz ou des métaux. Tous sont gradués de manière à marquer zéro et 100 quand ils sont plongés dans la glace fondante et l'eau bouillante, et l'intervalle compris entre ces deux indications est divisé en 100 degrés pour chacun d'eux. Il est clair que ces divers appareils s'accordent aux points fixes, puisqu'ils sont construits pour satisfaire à cette condition; mais il n'est point évident qu'ils demeurent d'accord à toute température; car pour que, placés dans une même enceinte, ils pussent tous à la fois marquer 15 degrés, par exemple, il faudrait qu'ils se fussent tous également dilatés des $\frac{15}{100}$ de la dilatation totale entre zéro et 100 degrés; en d'autres termes, il faudrait que les lois de leurs dilatations fussent identiques. Nous verrons bientôt que cela n'est pas rigoureusement vrai, et par conséquent que ces divers thermomètres ne seront point rigoureusement concordants.

Or, comme il est de toute nécessité que les divers observateurs aient une échelle de température identique, il est de toute évidence qu'il faut adopter une substance thermométrique à l'exclusion de toutes les autres. La question est de choisir celle qui réunit en sa faveur le plus de raisons de commodité pratique ou de convenance théorique; et comme nous ne pourrons rien décider sans avoir comparé les corps entre eux, voici la seule marche logique que nous puissions suivre. Nous emploierons empiriquement les thermomètres à mercure et à air; ce choix provisoire nous permettra d'étudier la dilatation des diverses substances, et quand nous aurons résumé les conséquences générales de cette étude, nous aurons réuni tous les éléments nécessaires pour discuter cette importante question de la mesure des températures et pour nous fixer sur le choix du thermomètre définitif.

DILATATION DES SOLIDES.

I. Je suppose d'abord que l'on veuille connaître l'allongement que des règles éprouvent dans le sens de leur longueur; c'est ce que l'on nomme leur *dilatation linéaire*. Si la règle est égale à l sous la température de zéro, et qu'on la chauffe depuis

zéro jusqu'à 1 degré, elle éprouve un allongement lk qui est proportionnel à sa longueur primitive l et à un coefficient k qui est très-petit, qui est variable avec la matière étudiée et que l'on définit le *coefficient de dilatation linéaire*. Quand la règle est ensuite portée de 1 degré à 2 degrés et successivement d'une température initiale à une autre qui lui est supérieure de 1 degré, elle éprouve à chaque fois un nouvel allongement, et l'expérience montre qu'il est sensiblement constant et égal à lk ; de sorte que si la barre est portée de 0 degré à t degrés, son augmentation totale de longueur est exprimée par lkt , et sa nouvelle longueur l_t est $l + lkt$:

$$l_t = l(1 + kt).$$

A une autre température t' on aura

$$l_{t'} = l(1 + kt'),$$

et si l'on veut exprimer $l_{t'}$ en fonction de l_t ,

$$l_{t'} = l_t \frac{1 + kt'}{1 + kt} = l_t [1 + k(t' - t) - k^2 t(t' - t) \dots].$$

En se rappelant que k est une quantité très-petite, on pourra négliger les termes en k^2 , k^3 , ..., et écrire approximativement

$$l_{t'} = l_t [1 + k(t' - t)].$$

Il faut faire au sujet de ces formules une observation importante. Nous venons de supposer que k est constant, c'est-à-dire que, pour chaque augmentation de température égale à 1 degré, de 0° à 1°, de 100° à 101°, de 200° à 201°, la barre éprouve un même allongement. Des expériences ultérieures plus précises montreront que cette constance n'est pas absolue; par suite, les formules précédentes ne sont que des approximations, suffisantes il est vrai dans la plupart des cas, mais que nous devons compléter dans la suite.

II. Le deuxième cas de la dilatation des solides est celui où il faut chercher l'augmentation superficielle éprouvée par les surfaces des corps qu'on chauffe : c'est ce que l'on nomme la *dilatation superficielle*. On la calcule en remarquant qu'une surface doit rester semblable à elle-même à toute température, si elle est homogène, et que son étendue à 0 degré et t degrés

doit être proportionnelle aux carrés de ses dimensions homologues : on aura donc

$$\frac{s_t}{s} = \frac{l_t^2}{l^2} = (1 + kt)^2 = 1 + 2kt + k^2t^2,$$

et, en admettant comme précédemment que l'on puisse négliger sans erreur sensible les puissances de k supérieures à l'unité, on trouve

$$s_t = s(1 + 2kt),$$

formule analogue à celle qui exprime la longueur à t degrés, avec cette différence que k est remplacé par $2k$, ce qu'on exprime en disant que le coefficient de la dilatation superficielle est double du coefficient de la dilatation linéaire.

III. En troisième lieu, on peut avoir à considérer la *dilatation cubique*, c'est-à-dire l'augmentation du volume total des corps échauffés. On admet encore ici que les volumes à t degrés et à 0 degré demeurent semblables et sont par suite proportionnels aux cubes de leurs dimensions homologues, ce qui donne

$$\frac{v_t}{v} = \frac{l_t^3}{l^3} = (1 + kt)^3,$$

et par approximation

$$v_t = v(1 + 3kt).$$

En comparant cette formule à celle de la dilatation linéaire, on voit qu'elle s'en déduit en y remplaçant k par $3k$, ce qui permet de dire que le coefficient de la dilatation cubique est trois fois égal à celui de la dilatation linéaire.

Ces diverses relations montrent que toutes les questions relatives à la dilatation des solides pourront être résolues quand on connaîtra k ; dès lors l'étude expérimentale se réduit à la mesure des dilatations linéaires.

Un grand nombre d'observateurs ont à plusieurs reprises déterminé les coefficients de dilatation des substances les plus usuelles, au moyen d'appareils qui avaient tous cela de commun, que les règles étaient plongées dans une auge et mesurées aux températures de zéro et de t degrés et qui ne différaient que par la disposition des micromètres employés pour mesurer les longueurs. Nous allons décrire les plus connus.

APPAREIL DE LAPLACE ET LAVOISIER. — Laplace et Lavoisier avaient fait établir sur un massif de maçonnerie quatre bornes solides en pierre de taille (*fig. 273*); les deux premières C, D, séparées par un intervalle de quelques décimètres seulement,

Fig. 273.

étaient reliées par des tiges de fer scellées, et les deux autres, disposées de la même manière, étaient placées à 2 mètres de distance et en face des précédentes. Il est évident qu'un pareil système ne pouvait s'échauffer que partiellement et qu'il n'éprouvait aucun changement sensible dans sa forme pendant une expérience. Dans l'espace laissé libre entre les quatre piliers, on avait construit un long fourneau qui servait à échauffer une auge métallique FH. C'est dans cette auge que l'on couchait horizontalement la barre que l'on voulait étudier. Elle y était supportée par des rouleaux de verre qui lui permettaient de se déplacer longitudinalement sans éprouver de résistance, et ses deux extrémités butaient, l'une contre la règle de verre EF fixée invariablement aux liens d'attache des piliers, l'autre contre une deuxième règle GH semblable à la première, mais qui était mobile autour d'un axe CD. Par cette disposition, la barre métallique était fixée par un bout, et quand elle se dilatait, elle chassait devant elle par l'autre extrémité la règle mobile de verre, elle faisait tourner l'axe CD, et par un bras de levier extérieur le mouvement se transmet-

tail à une lunette astronomique L qui visait sur une mire verticale divisée, établie à une distance de 200 mètres. La longueur des leviers qui mettaient la lunette en mouvement était telle, que l'axe optique parcourait 744 millimètres sur la mire quand la barre se dilatait de 1 millimètre. Par conséquent, il n'y avait pour faire une observation qu'à mettre d'abord de la glace dans l'auge, ensuite à remplacer la glace par de l'eau chauffée à une température t , à noter le nombre de millimètres parcourus sur la mire par l'axe de la lunette et à diviser ce nombre par 744. On obtenait ainsi la dilatation l/kt , d'où l'on déduisait k .

Cette méthode est fondée, comme on peut le voir, sur un artifice qui est très-fréquemment employé et qui consiste à amplifier dans une proportion connue des mouvements très-petits pour les mesurer plus facilement. Malheureusement cet artifice est souvent plus illusoire que profitable, car il faut déterminer avant tout le rapport du mouvement qu'on mesure à celui que l'on veut conclure; ainsi, dans le cas qui nous occupe, il fallait avoir mesuré les longueurs des bras de levier de l'appareil. Or cette opération préliminaire, toujours très-délicate, peut comporter des erreurs assez graves pour annuler en partie le bénéfice qu'on attend d'une grande sensibilité. La méthode suivante, qui est due à Ramsden, est fondée sur un principe opposé : elle mesure directement les allongements sans les amplifier, mais elle les mesure par un micromètre capable d'apprécier de fort petits déplacements. Nous allons décrire cet appareil de Ramsden tel qu'il a été construit par Froment pour l'École Polytechnique.

APPAREIL DE RAMSDEN. — Trois auges métalliques A , B , C (*fig. 274*) sont placées parallèlement sur des supports en fer; les deux extrêmes A et C sont remplies de glace, et la moyenne B , qui contient de l'eau, peut être échauffée par des lampes placées au-dessous d'elle. Chacune de ces auges contient une barre métallique de 2 mètres de longueur, et l'on voit que les barres extrêmes, qui sont à la température de zéro, ont une longueur fixe et constituent un système invariable, tandis que celle du milieu, que l'on veut étudier, étant successivement portée à des températures différentes, s'allonge ou se raccourcit. On a fixé à chaque extrémité de ces trois règles des

colonnes métalliques verticales qui s'élèvent au-dessus des auges et qui portent à leur sommet : 1° en A' et A'', deux réti-

Fig. 274.

cules de fils croisés qui servent de mire et sont éclairés chacun par un petit miroir; 2° en B' et B'', deux lentilles enfermées dans des tubes, lesquelles reçoivent la lumière partant des fils croisés; 3° enfin, en C' et C'', des loupes au foyer desquelles sont disposés deux autres réticules de fils croisés que l'œil voit distinctement quand il est placé derrière.

Fig. 275.



Il est évident, d'après cette construction, que l'un de ces systèmes, qui est représenté en ABC (fig. 275), constitue une lunette astronomique avec sa mire, que les rayons partis de A forment une image réelle en a , et que la loupe vise à la fois et cette image et le second réticule placé en son foyer a . On pourra donc, en réglant convenablement la lentille moyenne, superposer avec une précision parfaite les images des deux réticules, et

le moindre allongement de la barre moyenne, en déplaçant les lentilles qu'elle porte, détruira la coïncidence.

On amène les trois auges à la même température de zéro, puis on règle la barre moyenne à l'aide de pièces spéciales représentées en détail (fig. 276); l'extrémité B' vient buter

contre un levier **H** que l'on pousse par une vis extérieure **J**, jusqu'au moment où la coïncidence des images est établie dans le premier système **A'B'C'**. A l'autre extrémité se trouve une vis micrométrique qui apprécie $\frac{1}{100}$ de millimètre et qui permet, en déplaçant la lentille **B''**, de superposer également les images des réticules dans la deuxième lunette **A''B''C''**. Cela

Fig. 276

fait, on chauffe l'auge **B**, et quand elle est arrivée à une température stationnaire que l'on mesure, on s'assure que l'extrémité **B'** ne s'est pas déplacée ou, si elle a varié, on la ramène à sa position première. Quant à la lentille **B''**, elle s'est éloignée par l'effet de la dilatation; mais on la ramène par la vis micrométrique, et le nombre de tours et de fractions de tour qu'il faut faire mesure l'allongement de la règle.

Depuis cette époque on a mesuré à diverses reprises les dilatactions linéaires des solides en employant des appareils plus ou moins analogues aux précédents et que nous ne décrirons pas. Nous résumerons ces recherches par un tableau des dilatactions des substances les plus usuelles.

DILATATION.

13

NOMS DES SUBSTANCES.	COEFFICIENTS.	NOMS DES SUBSTANCES.	COEFFICIENTS.
SUIVANT LAVOISIER ET LAPLACE.			
Flint-glass anglais.....	0,000008116	Or de départ.....	0,000014660
Verre de France avec plomb.....	0,000008719	Or recuit (titre de Paris).....	0,000015135
Tube de verre sans plomb.....	0,000008969	Or non recuit.....	0,000015515
Verre de Saint-Gobain.....	0,000008908	Cuivre.....	0,000017173
Acier non trempé.....	0,000010792	Laiton.....	0,000018782
Acier trempé jaune, recuit à 65 degrés.....	0,000012395	Argent (titre de Paris).....	0,000019086
Fer doux forgé.....	0,000012204	Argent de coupelle....	0,000019097
Fer rond passé à la filière.....	0,000012350	Étain de Malaca.....	0,000019376
		Étain de Falmonth....	0,000021729
		Plomb.....	0,000028483
SUIVANT SMEATON.			
Verre blanc.....	0,000008333	Métal des miroirs.....	0,000019333
Régule martiale d'antimoine.....	0,000010833	Soudure (2 c ^{vre} , 1 zinc).....	0,000020583
Acier poule.....	0,000011500	Étain fin.....	0,000022833
Acier trempé.....	0,000012250	Étain en grains.....	0,000024833
Fer.....	0,000012583	Soudure blanche (1 ét., 2 plomb).....	0,000025053
Bismuth.....	0,000013916	Zinc 8, étain 1, un peu forgé.....	0,000026916
Cuivre rouge battu....	0,000017000	Plomb.....	0,000028666
Cuivre rouge, $\frac{1}{6}$ d'étain.....	0,000018166	Zinc fondu.....	0,000029416
Cuivre jaune fondu... ..	0,000018750	Zinc allongé de $\frac{1}{14}$ au marteau.....	0,000031083
Cuivre jaune, $\frac{1}{17}$ d'étain.....	0,000019083		
Fil de laiton.....	0,000019333		
SUIVANT DIVERS OBSERVATEURS.			
Fer fondu (prisme de, suivant Roy).....	0,000011100	Platine (Borda).....	0,000008565
Acier en verge (Roy)..	0,000011445	Acier (Troughton)....	0,000011918
Cuivre jaune de Hambourg (Roy).....	0,000018555	Fer tiré à la filière (id.).....	0,000014401
Platine (Troughton)...	0,000009918	Cuivre (id.).....	0,000019188
		Argent (id.).....	0,000020826
		Palladium (Wollaston).....	0,000010000

DILATATION ABSOLUE DES LIQUIDES.

Les liquides n'affectant aucune forme qui leur soit propre, nous n'avons à étudier que leur dilatation cubique. Il faut faire remarquer tout d'abord que si l'on se contentait d'observer les augmentations apparentes que leurs volumes éprouvent dans des enveloppes quelconques, on mesurerait un effet complexe, dépendant à la fois de leur dilatation absolue et de celle des vases, car la capacité de ces vases augmente quand la température s'élève, comme il est facile de le voir.

Concevons, en effet, un vase de forme et de matière quelconques. Si nous imaginons qu'il soit rempli par un noyau formé de la même substance, nous aurons un solide continu; et si nous le chauffons, toute la masse se dilatera sans que le noyau cesse de remplir exactement l'enveloppe. La capacité intérieure du vase éprouvera donc la même dilatation que le volume extérieur du noyau; et si v est cette capacité à zéro, elle sera $v(1 + 3kt)$ à t degrés. On voit maintenant que la dilatation apparente d'un liquide dans un vase est la différence entre la dilatation absolue de ce liquide et la dilatation cubique d'un volume égal de la matière de l'enveloppe.

On peut rendre sensible la dilatation des vases en observant attentivement ce qui se passe dans l'expérience que nous avons faite pour prouver la dilatabilité des liquides. Nous avons rempli d'eau un ballon de verre terminé par un tube capillaire (*fig. 272*), et le niveau s'élevant jusqu'en A à la température ordinaire, nous avons plongé le vase dans une enceinte échauffée. Or, au moment même où l'immersion se fait, le verre du ballon se met en équilibre de température avec l'enceinte avant que la chaleur ait pu se communiquer au liquide intérieur; l'effet doit donc être le même que si le vase était échauffé sans que le liquide le fût, et s'il est vrai que sa capacité augmente, on doit voir baisser le niveau A : c'est aussi ce que l'on remarque. Mais cet effet doit durer et durer très-peu de temps; car bientôt le liquide s'échauffe. Alors il se dilate plus que l'enveloppe et le niveau remonte.

Il est maintenant évident que si l'on veut déterminer la dilatation absolue des liquides, il faudra, ou bien employer un

procédé de mesure indépendant de la dilatation du vase, ou bien observer la dilatation apparente et y ajouter l'agrandissement de l'enveloppe : de là deux méthodes que nous étudierons successivement. La première a été pratiquée avec succès pour le mercure ; c'est par elle que nous commencerons.

DILATATION ABSOLUE DU MERCURE. — Si l'on prend un poids P de mercure, il occupe à zéro et à t degrés des volumes v_0 , v_t , il prend des densités différentes d_0 , d_t , et l'on a

$$P = v_0 d_0 = v_t d_t$$

ou

$$\frac{d_0}{d_t} = \frac{v_t}{v_0} = 1 + \delta_t.$$

Il suffirait donc de mesurer les densités du mercure à 0 degré et à t degrés pour en conclure sa dilatation absolue δ_t entre ces deux températures.

Or on se rappelle que si les deux branches d'un vase communiquant contiennent des liquides inégalement denses, les hauteurs des niveaux sont en raison inverse des densités. Par conséquent, si l'on verse du mercure dans les deux branches, que l'on refroidisse l'une jusqu'à zéro et que l'on chauffe l'autre jusqu'à t , les densités deviendront d_0 et d_t , les hauteurs des niveaux seront h_0 et h_t , et l'on aura la relation

$$\frac{h_t}{h_0} = \frac{d_0}{d_t} = 1 + \delta_t,$$

d'où l'on tire

$$\frac{h_t - h_0}{h_0} = \delta_t.$$

La détermination de δ_t se trouve ainsi ramenée à la mesure des hauteurs h_0 et h_t , et puisque ces hauteurs ne varient pas avec la forme du vase communiquant, elles ne dépendent pas de sa dilatation. Ce principe des expériences une fois accepté, il fallait construire un appareil pour les réaliser. Voici comment Dulong et Petit ont opéré.

EXPÉRIENCES DE DULONG ET PETIT. — Sur une forte table de chêne est placée une barre de fer MN ayant la forme d'un T (fig. 277) ; elle est rendue horizontale par des vis calantes et

au moyen de niveaux. C'est sur elle que l'on a fixé le tube communiquant ABC en le soutenant par des tiges verticales

Fig. 377.

implantées sur MN. La partie horizontale du tube est presque capillaire; ses branches verticales sont étroites dans le bas, mais elles sont larges à leur sommet, où elles atteignent un diamètre de 2 centimètres. Par cette disposition, on peut prendre pour hauteur des deux colonnes de mercure qui se sont équilibré dans les deux branches la distance verticale de leurs sommets à l'axe du tube horizontal B; on évite en outre l'influence de la capillarité, qui eût été considérable

en A et C si les tubes avaient été étroits, et inégale aux deux sommets, puisqu'ils doivent être inégalement échauffés.

Pour faire varier la température des deux branches, on les avait entourées de manchons cylindriques. L'un DD, que l'on emplissait de glace fondante, était en laiton mince; on avait réservé à sa base une ouverture qui laissait écouler l'eau de fusion, et ménagé à son sommet une porte que l'on ouvrait à la fin de l'expérience, afin de pouvoir enlever un peu de glace et découvrir le niveau du mercure. L'autre manchon JJ, qui devait être porté à une température élevée, était fabriqué en cuivre battu, épais et boulonné. Il y avait à la base deux prolongements K, K qui enveloppaient le tube et le T, et un fond en cuivre fixé par des boulons à vis. Avant de placer ce fond, on remplissait avec du mastic de vitrier l'intervalle compris entre le T et les prolongements du manchon, puis on serrait les boulons, ce qui comprimait le mastic et rendait la fermeture hermétique. Le couvercle, également boulonné, était percé de trois trous, l'un central pour laisser passer le tube A, et les deux autres latéraux pour introduire des thermomètres à l'intérieur. Enfin ce manchon était rempli d'huile, et, pour la chauffer, on avait maçonné tout autour un fourneau que la figure représente en coupe verticale.

Quand on voulait faire une observation, on emplissait de glace pilée le cylindre D, et l'on chauffait le manchon J. On avait soin, pendant tout le temps que la température montait, de maintenir le niveau du liquide au-dessous du couvercle dans la branche A. Quand on approchait du point où l'on voulait observer, on fermait les issues du fourneau et la température atteignait un maximum qui se maintenait pendant quelques instants. A ce moment, qu'il fallait savoir saisir, on ajoutait dans le tube C assez de mercure, préalablement refroidi à zéro, pour soulever le sommet de la colonne chaude A jusqu'au-dessus du couvercle; on ouvrait la porte du manchon D, on enlevait la glace qui cachait le mercure, et alors on observait, d'une part les hauteurs, et de l'autre la température.

Les hauteurs se mesuraient au moyen du cathétomètre qui avait été précisément inventé à cette occasion. On visait les sommets du mercure, d'abord dans le tube chaud, ensuite dans la branche refroidie, et la course de l'instrument donnait $h_1 - h_0$.

Ensuite on mesurait la distance de ce dernier sommet à l'axe du tube B, ce qui faisait connaître h_0 , et l'on pouvait calculer le quotient $\frac{h_1 - h_0}{h_0}$, qui est égal à la dilatation δ_0 .

La température était donnée par deux thermomètres, qui seront décrits en détail dans la suite de ces Leçons : l'un E est le thermomètre à poids ; l'autre CH, le thermomètre à air. Bornons-nous à faire remarquer que les réservoirs occupant presque toute la hauteur du manchon, ces instruments indiquaient la température moyenne de l'huile.

Telle fut, dans ses principaux détails, la méthode employée par Dulong et Petit. Ils ont d'abord fait plusieurs expériences dans le voisinage de 100 degrés, et ils ont obtenu, en divisant la dilatation totale par le nombre de degrés du thermomètre à air, le coefficient moyen k de la dilatation entre 0 et 100 degrés. Ils ont opéré ensuite à des températures voisines de 200, puis enfin de 300 degrés, et ils ont calculé de même le coefficient moyen entre zéro et ces températures. Voici les résultats qu'ils ont trouvés :

Thermomètre à air.	Thermomètre à poids.	Coefficient moyen k .
0	0	»
100	100	$\frac{1}{5550}$
200	202,95	$\frac{1}{5425}$
300	307,62	$\frac{1}{5300}$

On peut remarquer que les coefficients moyens, déduits d'expériences faites à des températures croissantes, augmentent d'une manière sensible : ce résultat est capital et nous nous y arrêterons un instant.

Nous avons précédemment admis que la dilatation est proportionnelle à la température et qu'elle peut se représenter généralement par kt . Si cela était vrai, on devrait, en divisant cette dilatation par t , obtenir un quotient constant et égal à k . Or nous voyons qu'en divisant les dilatations totales entre 0 et

100 degrés, 0 et 200 degrés et 0 et 300 degrés, par 100, 200, 300, on trouve un coefficient progressivement croissant. Cela nous apprend que la dilatation du mercure ne peut se représenter par kt , et que la formule $v_t = v(1 + kt)$ n'est pas rigoureusement applicable à ce métal. Mais nous voyons aussi que la variation de k étant très-faible entre des limites de température très-étendues, on pourra continuer à employer cette formule dans tous les cas où les températures du mercure ne subiront pas de grandes variations, pourvu qu'on donne à k la valeur moyenne qui convient entre les limites extrêmes de ces températures.

Une autre conséquence découle de ces résultats. Dulong et Petit mesuraient la température avec deux thermomètres différents, et ces deux appareils, bien que placés dans les mêmes conditions d'échauffement, ont marqué des nombres de degrés inégaux. Ainsi, comme nous l'avions annoncé, deux thermomètres ne coïncident qu'à la condition d'être identiquement construits, et il est nécessaire de faire choix d'un étalon unique. C'est ce qui a obligé Dulong et Petit à ne conserver que les indications du thermomètre à air et à calculer le coefficient moyen du mercure en divisant la dilatation totale observée par la température que marquait cet instrument.

Les expériences précédentes suffisent pour nous montrer que la valeur de k augmente avec la température; mais elles ne sont ni assez nombreuses ni assez rapprochées pour nous faire découvrir la loi continue de sa variation. Il était donc à désirer qu'on pût les reprendre et les multiplier. C'est ce qu'a fait M. Regnault. Il a conservé le principe de la méthode, mais il a modifié considérablement les appareils et évité quelques causes d'erreur, à la vérité peu graves, qui pouvaient entacher les résultats de Dulong et Petit.

EXPÉRIENCES DE M. REGNAULT. — L'appareil de M. Regnault se compose de tubes en fer forés (*fig. 278*). Deux d'entre eux AA', BB' sont verticaux; ils ont 1^m,50 de longueur et sont terminés par des godets de même métal qui sont eux-mêmes forés et se vissent sur les extrémités A, A', B, B'. Deux autres tubes horizontaux AB, A'B' réunissent les godets supérieurs et inférieurs, complètent un cadre rectangulaire de canaux en com-

munication. Les deux tubes verticaux sont continués par deux autres qui s'élèvent un peu au-dessus des godets supérieurs,

Fig. 278.

restent toujours ouverts et servent à introduire le mercure. Les deux conduits horizontaux sont prolongés eux-mêmes à l'extérieur du cadre par des tiges de fer pleines Aa , Ba'' , $A'b$, $B'b''$.

Un manchon de tôle galvanisée enveloppait BB' et servait à le maintenir à une température basse et constante; il recevait à cet effet un filet d'eau qui descendait jusqu'à son extrémité inférieure et s'écoulait en débordant par le haut après avoir remonté dans l'intérieur; une portion de cette eau coulant sur des cordes venait refroidir également les deux tubes horizontaux supérieur et inférieur, et des thermomètres accusaient la température du manchon. L'autre tube AA' était entouré lui-même d'une longue chaudière percée de trous qui laissaient passer les branches horizontales à travers des écrous lutés au minium. Cette chaudière était tout entière contenue dans la cheminée du fourneau qui servait à l'échauffer; elle était pleine d'huile dont on rendait la température uniforme par des agitateurs N, N, et cette température se mesurait par un thermomètre à air CDE dont le long réservoir prenait exactement la température moyenne de l'huile.

Il fallait soutenir cet appareil et faire en sorte que les tubes AB, A'B' fussent toujours horizontaux, et, pour y parvenir, M. Regnault fit supporter le tout, manchons et tubes, par une barre de fer horizontale GH, mobile autour d'une charnière G et appuyée sur des vis qui étaient placées l'une en son milieu, l'autre à son extrémité L. Le tube AB reposait sur elle par quatre étriers; il portait quatre repères a, a', a'', a''' , constitués par des lignes croisées tracées sur l'axe même du tube; on les observait au cathétomètre et on les plaçait horizontalement en réglant convenablement la grosse barre. En outre, quatre tirants de fer Q, Q, Q, Q, descendant verticalement de la barre GH, venaient embrasser dans des étriers inférieurs le tube $bb'b''b'''$, et des vis d'appui, qu'on pouvait soulever ou abaisser, permettaient de placer horizontalement deux repères b, b' d'une part et deux autres b'', b''' de l'autre. Ces repères indiquaient l'axe des tubes inférieurs comme les précédents marquaient celui du tube supérieur.

Il nous reste à dire comment on peut mesurer les hauteurs des deux colonnes de mercure dont les pressions se font équilibre, et ici M. Regnault emploie deux méthodes différentes destinées à se contrôler mutuellement. Dans la première, le tube inférieur A'B' est interrompu vers son milieu et les deux parties séparées par cette interruption se raccordent avec deux

tubes de verre K et L, ouverts à leur sommet, réunis dans un conduit unique *mm* et mis en communication avec un ballon M rempli d'air que l'on comprime et enveloppé d'eau afin de conserver la même température et la même pression. Il y a de plus au milieu du tube supérieur AB un petit trou *o* par lequel la pression atmosphérique s'exerce dans l'appareil. Alors, en comprimant peu à peu l'air dans le ballon M, le mercure s'abaisse dans les tubes K et L, il monte dans les colonnes verticales AA', BB' et vient affleurer à l'ouverture *o*. Aussitôt qu'il est arrivé à ce point, on cesse d'augmenter la pression, qui alors fait équilibre à l'atmosphère et aux deux colonnes de mercure soulevées au-dessus des niveaux K et L.

Supposons maintenant que l'on ait atteint la température à laquelle on veut faire une observation; on la maintient constante en fermant les issues du fourneau. Alors un aide agite l'huile, un second vise les repères au cathétomètre et un troisième les règle horizontalement. Puis, ces opérations préliminaires terminées, chaque observateur enregistre, le premier l'état du thermomètre à air, le second la température du manchon froid, le troisième les hauteurs *h'* et *h* des sommets K et L au-dessus des repères *bb'* et *b''b'''*, le quatrième les hauteurs totales H' et H des colonnes de mercure chaudes et froides depuis les repères *bb'* et *b''b'''* jusqu'aux repères *aa''*. On peut ensuite calculer la dilatation de la manière suivante.

La pression exercée par le mercure en K est égale à la différence des pressions transmises par les colonnes H' et *h'* qui sont à T et à *t* degrés. En réduisant à zéro les longueurs des deux colonnes, cette pression s'exprime par

$$\frac{H'}{1 + \delta_T} - \frac{h'}{1 + \delta_t}.$$

La pression exercée en L se représente de même par

$$\frac{H}{1 + \delta_T} - \frac{h}{1 + \delta_t};$$

et comme ces deux pressions sont égales entre elles, puisqu'elles font équilibre à l'élasticité de l'air du vase M, on écrit

$$\frac{H'}{1 + \delta_T} - \frac{h'}{1 + \delta_t} = \frac{H}{1 + \delta_T} - \frac{h}{1 + \delta_t},$$

d'où

$$1 + \delta_r = (1 + \delta_t) \frac{H'}{H + h' - h}.$$

On ne connaît pas δ_t ; mais comme t est une température peu élevée et que le terme $1 + \delta_t$ est très-voisin de l'unité, on peut calculer δ_r par la méthode des approximations successives, ou prendre pour δ_t la valeur déjà trouvée par les expériences de Dulong et Petit.

Après ces premières expériences, M. Regnault modifia son appareil pour le transformer en un vase communiquant analogue à celui qu'avaient adopté Dulong et Petit. Il réunit par un tube de fer flexible les deux parties du canal A'B'; il coupa le conduit supérieur AB en deux; il adapta aux deux tronçons deux tubes de verre verticaux semblables à ceux qui étaient précédemment en K et L au bas de l'appareil, et il les laissa ouverts dans l'atmosphère. Alors le mercure montait dans ces tubes jusqu'à des hauteurs h' et h au-dessus de la ligne aa'' des repères, et les deux colonnes qui se faisaient équilibre se composaient : 1° dans le tube AA', de H' à T degrés et de h' à t degrés; 2° dans le tube BB', de H et de h à la température de t degrés. En réduisant ces longueurs à zéro et faisant la somme, on a :

1° Dans le tube AA',

$$\frac{H'}{1 + \delta_r} + \frac{h'}{1 + \delta_t};$$

2° Dans le tube BB',

$$\frac{H}{1 + \delta_t} + \frac{h}{1 + \delta_t}.$$

On écrit que ces pressions sont égales, et l'on obtient

$$1 + \delta_r = (1 + \delta_t) \frac{H'}{H + h - h'}.$$

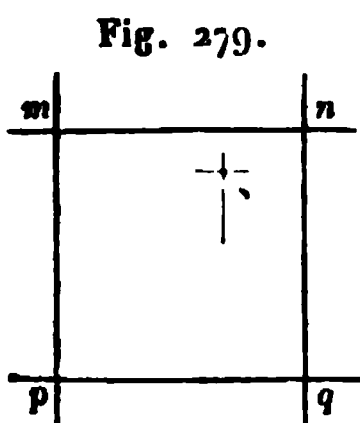
Quatre séries d'expériences comprenant environ cent trente observations furent exécutées à des températures comprises entre 25 et 350 degrés par l'une ou l'autre des méthodes que nous venons d'exposer. Comme il fallait ensuite grouper tous ces résultats et chercher la loi de progression continue que

suivent les valeurs de la dilatation, on les a figurées par les ordonnées d'une courbe en prenant pour abscisses les températures correspondantes; et pour donner à cette image graphique autant de précision qu'en avaient les mesures expérimentales, M. Regnault l'a gravée sur une planche de cuivre avec les minutieuses précautions que nous allons décrire.

La planche, préparée comme pour les gravures en taille-douce, était carrée et avait 85 centimètres de côté. On traça d'abord sur deux bords contigus deux des côtés d'un cadre rigoureusement perpendiculaires entre eux; ensuite, au moyen d'une machine à diviser, on marqua 100 divisions équidistantes sur chaque côté. A partir des deux points 100, on exécuta une division semblable sur les deux autres bords de la planche, et les centièmes divisions se sont rencontrées en un point qu'il a suffi de joindre aux deux extrémités des lignes déjà tracées pour avoir un carré exact. On joignit ensuite les divisions homologues opposées par des droites, ce qui décomposa le carré total en 10000 petits carrés égaux entre eux. Cette espèce de canevas fut vérifié après coup et trouvé très-régulier.

On construisit ensuite la courbe des dilatations. Chaque unité de température fut représentée par une division de l'abscisse; et comme les dilatations sont des fractions décimales toujours très-petites, les millièmes furent figurés par une division des ordonnées.

Supposons, par exemple, qu'une observation ait été faite à $60^{\circ},53$ et que l'on ait trouvé la dilatation $0,01091$; le point que l'on veut construire sera compris entre la 60° et la 61° ligne verticale, et entre la 10° et la 11° ligne horizontale. Il tombera dans l'un des carrés de la planche, que nous figurons en $mnpq$



(fig. 279); il sera en S à $\frac{53}{100} pq$ de distance

au delà de mp , et à $\frac{91}{100} mp$ au-dessus de pq .

Pour tracer ce point, on emploie une petite machine à diviser qui repose sur une base en plomb et que l'on peut placer sur la planche. On met la vis parallèle à pq et le burin en coïncidence avec mp ; puis, en tournant la vis micromé-

trique, on fait marcher ce burin de $\frac{53}{100} pq$ et l'on trace une ligne verticale sur laquelle sera le point S. Ensuite on place la petite machine parallèlement à mp et le burin en contact avec la ligne pq ; on le fait avancer de $\frac{91}{100} pm$, et l'on trace une ligne horizontale qui doit aussi contenir S. L'intersection des deux traits détermine le point que l'on voulait construire.

On marque d'abord tous les points correspondant à des températures comprises entre 0 et 100, ce qui occupe toute l'étendue des abscisses. Pour construire la courbe entre 100 et 200, on revient à l'origine des abscisses que l'on suppose égale à 100; alors les divisions marquées 20, 30, ... représentent les températures 120, 130, ..., et l'on obtient une seconde courbe qui continuerait la première si le canevas était prolongé. On fait de même entre 200 et 300, entre 300 et 350, et l'on construit séparément ainsi chacune des parties de la courbe.

En examinant ensuite la série des points tracés avec tous ces soins, on reconnaît, comme on devait aisément s'y attendre, qu'ils ne forment pas une ligne absolument continue. Ils sont disposés en une espèce de constellation dessinant la forme générale d'une ligne dont ils s'écartent très-peu, et dont on peut dessiner la trace moyenne en se laissant guider par le sentiment de la continuité. M. Regnault marqua lui-même cette courbe et fit ensuite achever la gravure par un artiste qui donna au trait l'épaisseur et la profondeur convenables pour le tirage des épreuves. On a pu ensuite remarquer que les points construits graphiquement d'après les données des expériences sont toujours peu éloignés du trait définitif, qu'ils sont placés les uns au-dessus, les autres au-dessous, et qu'en donnant à la ligne une position moyenne et une courbure parfaitement régulière, on a dû vraisemblablement corriger en partie les erreurs individuelles des observations.

Cette courbe remplace maintenant les expériences et résume toutes les observations; elle fait plus encore, car les mesures avaient été faites à des températures discontinues t, t', t'' , et le tracé graphique en les liant l'une à l'autre représente la loi de leur continuité. Il suffit donc maintenant de mesurer une ordonnée quelconque pour avoir la valeur de la dilatation à la

température correspondante. Ce n'est point encore là cependant que nous allons nous arrêter; après avoir tracé cette courbe, nous devons en chercher l'équation empirique afin de n'avoir plus qu'une formule numérique pour exprimer la loi que nous cherchions.

Si le coefficient de dilatation était une quantité constante k , la dilatation s'exprimerait par kt , et l'équation de la courbe serait $\delta_t = kt$; elle représenterait une ligne droite. Mais les expériences montrent que cela n'a pas lieu, que la ligne qui vient d'être construite est courbe et qu'elle tourne sa convexité vers l'axe horizontal. Il faut dès lors en exprimer l'équation par une autre formule; on a essayé

$$\delta_t = at + bt^2.$$

On a déterminé a et b au moyen de deux points particuliers, puis on a calculé les valeurs de δ_t relatives à d'autres températures, et l'on a comparé les résultats de ce calcul aux ordonnées mesurées sur la courbe. On a constaté par là que la courbe est exactement représentée par l'équation précédente, et par suite que celle-ci résume toutes les valeurs de la dilatation et qu'elle en exprime la loi empirique. Les logarithmes des constantes a et b sont

$$\log a = \bar{4},2528692,$$

$$\log b = \bar{8},4019441.$$

Si l'on veut maintenant avoir les coefficients moyens de la dilatation entre zéro et une température t quelconque, il faudra diviser δ_t par t , et l'on aura

$$\frac{\delta_t}{t} = k = a + bt.$$

On voit que le coefficient moyen k augmente avec la température. A 100, 200 et 300 degrés, les valeurs fournies par cette formule sont, pour ainsi dire, égales à celles que Dulong et Petit avaient précédemment trouvées.

Le coefficient moyen de dilatation n'est pas la seule donnée qu'il soit bon de connaître. Entre deux températures très-voisines t et $t + \Delta t$, la dilatation varie de δ_t à $\delta_t + \Delta\delta_t$; le coeffi-

cient moyen entre ces températures est $\frac{\Delta\delta_t}{\Delta t}$; à la limite, il devient $\frac{d\delta_t}{dt}$, et il est donné par la formule

$$\frac{d\delta_t}{dt} = k_1 = a + 2bt.$$

Ce coefficient représente la tangente de l'angle que la courbe fait en chaque point avec l'axe horizontal; nous l'appellerons avec M. Regnault *coefficient réel de dilatation à t degrés*.

Dans le tableau qui suit on a calculé, au moyen des équations précédentes, d'abord la dilatation δ_t , ensuite le coefficient moyen k , puis le coefficient réel k_1 , enfin on a inscrit dans une dernière colonne les températures que l'on obtiendrait avec un thermomètre fondé sur la dilatation absolue du mercure. Ce thermomètre devrait marquer 0 et 100 aux températures de la fusion de la glace et de l'ébullition de l'eau; on diviserait en 100 parties égales la dilatation totale δ_{100} et l'on conviendrait de définir *degré* tout accroissement de température produisant une augmentation de volume égale à $\frac{\delta_{100}}{100}$. Si, à une température t indiquée par le thermomètre à air, la dilatation du mercure est δ_t , le nombre de degrés indiqués par le thermomètre fondé sur la dilatation absolue du mercure sera le quotient de δ_t par $\frac{\delta_{100}}{100}$, et l'on aura

$$\theta = 100 \frac{\delta_t}{\delta_{100}}.$$

Ce sont ces températures θ que l'on a écrites dans la troisième colonne; on voit qu'elles diffèrent des températures marquées par le thermomètre à air. Nous reviendrons bientôt sur cet important résultat.

Tableau des dilatations du mercure.

TEMPÉRATURE du thermomètre à air.	DILATATION de 0 à 1°. δ_t	COEFFICIENT moyen de 0 à 1. k	COEFFICIENT réel à 1°. k_t	TEMPÉRATURE déduite de la dilatation du mercure. θ
0	0,000000	0,00000000	0,00017905	0,000
20	0,003590	0,00017951	0,00018001	19,976
40	0,007201	0,00018002	0,00018102	39,668
60	0,010831	0,00018052	0,00018203	59,615
80	0,014482	0,00018102	0,00018304	79,777
100	0,018153	0,00018153	0,00018305	100,000
120	0,021844	0,00018203	0,00018505	120,333
140	0,025555	0,00018254	0,00018606	140,776
160	0,029287	0,00018304	0,00018707	161,334
180	0,033039	0,00018355	0,00018808	182,003
200	0,036811	0,00018405	0,00018909	202,782
220	0,040603	0,00018456	0,00019010	223,671
240	0,044415	0,00018506	0,00019111	244,670
260	0,048247	0,00018557	0,00019212	265,780
280	0,052100	0,00018607	0,00019313	287,005
300	0,055973	0,00018658	0,00019413	308,340
320	0,059866	0,00018708	0,00019515	329,786
340	0,063778	0,00018758	0,00019616	351,336
350	0,065743	0,00018784	0,00019666	362,160

TRENTE-DEUXIÈME LEÇON.

DILATATION. (Suite.)

Thermomètre à poids. — Dilatation absolue des vases de verre ; des solides quelconques. — Lois de ces dilatations. — Dilatation absolue des liquides : 1° par le thermomètre à poids ; 2° par le thermomètre à tige. — Dilatation de l'eau. — Expériences d'Hällström. — Expériences de M. Despretz.

DILATATION APPARENTE DES LIQUIDES.

Quand nous nous sommes proposé de chercher la dilatation des solides, nous avons mesuré leurs allongements linéaires et nous en avons conclu par une formule théorique les coefficients de leurs dilatations superficielles ou cubiques. Cette méthode est loin d'être suffisante. On sait en effet que la dilatation d'une substance varie avec son état moléculaire, et comme un solide n'a pas toujours une élasticité égale dans des directions différentes, il est probable qu'il n'offrira pas à diverses températures des volumes de figure semblable et qu'on ne pourra, sans des erreurs notables, conclure sa dilatation cubique de son allongement linéaire. On peut avoir déterminé en outre avec beaucoup d'exactitude la dilatation d'une barre, sans pouvoir affirmer qu'elle soit la même que celle d'un autre échantillon du même corps ; ce serait transporter un résultat trouvé pour une substance à une autre qui n'aurait avec elle rien de commun que le nom. Pour ces raisons, il est indispensable de chercher une méthode propre à donner directement la dilatation cubique d'un échantillon quelconque des solides dont on se servira et des vases quelconques que l'on emploiera. D'un autre côté, nous venons d'exposer dans tous leurs détails les pénibles opérations qu'a exigées la recherche de la dilatation du mercure ; la même méthode pourrait certainement être appliquée à tous les liquides ; mais comme sa grande complication en restreint évidemment l'usage, il est

nécessaire de savoir mesurer leur dilatation par des procédés plus simples. Heureusement on peut, en s'appuyant sur les résultats trouvés pour le mercure, aborder sans aucune difficulté cette double recherche de la dilatation cubique et absolue des solides et des liquides. On emploie dans ce but le thermomètre à poids que nous allons décrire.

THERMOMÈTRE À POIDS. — Cet instrument est un vase en verre pouvant contenir au moins 200 grammes de mercure; il est prolongé par un tube étroit deux fois recourbé et terminé en pointe. On commence par le peser; ensuite on le remplit de mercure, et pour faire aisément cette opération on peut employer la disposition représentée (*fig. 280*). Le tube est maintenu dans une grille en fer A qu'on soutient par un manche C;

Fig. 280.

sa pointe pénètre dans un godet de porcelaine D qui est plein de mercure, et on plonge la grille dans un cylindre de fer B chauffé par un fourneau. Alors l'air du tube se dilate et s'échappe à travers le godet; et si on soulève l'instrument pour le laisser refroidir, la contraction de l'air permet au mercure de pénétrer dans le vase. On redescend ensuite le tube, que l'on chauffe

de nouveau jusqu'à faire bouillir le mercure déjà introduit, afin de chasser l'air restant par les vapeurs mercurielles, et, après quelques minutes d'ébullition, on laisse lentement refroidir l'appareil, qui se remplit entièrement lorsque l'ébullition a été suffisamment prolongée. S'il restait encore quelques bulles d'air, il faudrait recommencer l'opération.

Quand le thermomètre est entièrement rempli et qu'il est revenu à la température ordinaire, on le place dans de la glace pilée en maintenant sa pointe toujours plongée dans le mercure, et, après un quart d'heure d'immersion, il est plein et à zéro. A ce moment on vide le godet D et on le remet en place. Quand l'appareil se réchauffe ensuite dans l'air jusqu'à la température ambiante, une partie du mercure se déverse dans le godet; mais en pesant le tout et en retranchant du poids total celui du tube et du godet, on obtient le poids P du mercure qui remplissait le vase à zéro.

Si l'on porte ensuite l'appareil dans une enceinte chauffée à t degrés, une nouvelle quantité de mercure tombe dans le godet, et quand l'équilibre de température est établi, on recueille tout le mercure expulsé : soit p son poids. Il est facile de trouver une relation entre P, p et t .

Désignons par v , le volume commun du vase et du mercure qui le remplit à zéro. A t degrés, les deux volumes ont inégalement changé : celui du mercure est devenu v' , celui du verre v ; leur différence $v' - v$ est l'augmentation apparente du liquide, et $\frac{v' - v}{v}$, ce que l'on est convenu d'appeler la *dilatation apparente* Δ_t du mercure. D'autre part, $v' - v$ est le volume à t degrés du poids p de mercure expulsé; v est le volume à la même température du poids $P - p$ de mercure resté dans le vase; ces volumes sont proportionnels à leurs poids et l'on a

$$\frac{v' - v}{v} = \frac{p}{P - p} = \Delta_t.$$

Cet instrument va maintenant nous servir à plusieurs usages et en premier lieu à mesurer la température d'une enceinte. Il faut se rappeler alors que, pour graduer un thermomètre quelconque, il suffit de chercher sa dilatation totale δ_{100} entre 0 et 100 degrés, de la diviser par 100 et d'appeler degré de tem-

pérature toute variation produisant un accroissement de volume égal à $\frac{\delta_{100}}{100}$. Dès lors, pour graduer le thermomètre à poids, on fera une opération préliminaire en le portant à 100 degrés, ce qui fera connaître Δ_{100} et par suite $\frac{\Delta_{100}}{100}$; et quand on voudra mesurer la température t d'une enceinte, on y placera l'instrument, on déterminera le poids de mercure sorti p , on calculera Δ_t , et le quotient de Δ_t par $\frac{\Delta_{100}}{100}$ donnera la température. On aura donc

$$t = \frac{\Delta_t}{\frac{\Delta_{100}}{100}} = \frac{p}{P - p} \frac{100}{\Delta_{100}}.$$

Dulong et Petit préféraient le thermomètre à poids au thermomètre à tige, à cause de la sûreté de ses indications; ils avaient trouvé que la valeur de $\frac{\Delta_{100}}{100}$ est égale à $\frac{1}{6480}$ pour le verre ordinaire qu'ils employaient; mais il est évident que cette valeur variera avec la nature du verre. On se rappelle d'ailleurs que le thermomètre à poids n'est point d'accord avec le thermomètre à air, et c'est un point sur lequel nous reviendrons.

DILATATION DES VASES DE VERRE. — On peut, en second lieu, se servir du thermomètre à poids pour déterminer la dilatation cubique du verre qui forme son enveloppe. On le portera pour cela dans une enceinte que l'on élèvera successivement à des températures t, t', t'' ; on mesurera ces températures avec un thermomètre étalon à air; à chaque fois on pèsera le mercure expulsé p, p', p'' , on calculera les valeurs correspondantes de la dilatation apparente $\Delta_t, \Delta_{t'}, \Delta_{t''}$. Ensuite on tirera de l'équation précédente, en ajoutant l'unité à chaque membre,

$$\frac{v'}{v} = \frac{P}{P - p} = 1 + \Delta_t.$$

v' étant le volume dilaté du mercure, ou $v_0 (1 + \delta_t)$, et v le vo-

lume dilaté du verre, ou $v_0(1 + k_t)$, on aura

$$\frac{1 + \delta_t}{1 + k_t} = 1 + \Delta_t.$$

On connaît δ_t , qui est la dilatation absolue du mercure, on vient de mesurer Δ_t , sa dilatation apparente; on pourra donc calculer la dilatation du verre k_t pour toutes les températures t, t', t'' auxquelles on a opéré. On peut simplifier la relation précédente en écrivant

$$1 + \delta_t = (1 + k_t)(1 + \Delta_t),$$

ou, approximativement, en remarquant que le terme $k_t \Delta_t$ est assez petit pour être négligé,

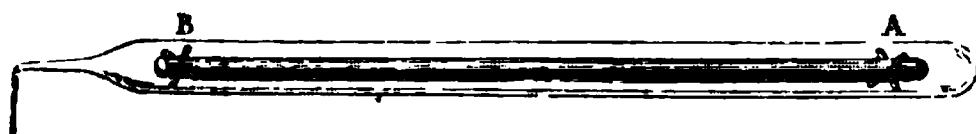
$$k_t = \delta_t - \Delta_t.$$

Ce qui veut dire que la dilatation du verre est la différence entre les dilatations absolue et apparente du mercure.

Cette manière de mesurer la dilatation du verre est très-précieuse. Nous verrons, en effet, que pour obtenir avec exactitude les dilatations des gaz ou leur densité, et en général pour traiter les diverses questions où la chaleur intervient comme cause perturbatrice, il est nécessaire de connaître à toutes les températures la capacité des vases que l'on emploie. Pour cela on commencera par en faire des thermomètres à poids, et par déterminer directement leur dilatation sans la déduire d'expériences faites sur d'autres échantillons qui ne leur seraient point comparables.

DILATATION CUBIQUE DES SOLIDES. — Dulong et Petit ont essayé d'employer le même procédé pour mesurer la dilatation des autres solides; ils avaient même construit dans cette intention un thermomètre à poids dont l'enveloppe était en fer; mais ils ont abandonné cette méthode pour un moyen plus simple. Ils enfermaient les solides qu'ils voulaient étudier dans un tube en verre dont ils faisaient ensuite un thermomètre à poids

Fig. 281.



(Fig. 281). Pour le fer et le platine, ils ne prenaient d'autres pré-

cautions que de les façonner en tiges dont ils garnissaient les extrémités avec des cales A, B, qui empêchaient tout ballotement et prévenaient les ruptures; et pour opérer avec des métaux attaquables par le mercure, ils en oxydaient la surface au feu ou la couvraient d'un vernis. Dans tous les cas ils mesureraient le poids p et la densité d à zéro des tiges métalliques avant de les enfermer dans le tube; ils remplissaient avec du mercure l'espace resté vide dans l'appareil, et, opérant en tout point comme pour le thermomètre à poids ordinaire, ils pesaient le poids p' et p'' du mercure contenu à zéro et de celui qui s'échappait par la pointe quand on portait ensuite le tube à une température t degrés. On peut maintenant exprimer qu'à zéro la capacité du verre est égale à la somme des volumes du solide et du mercure qu'il contient, et qu'à t degrés la différence entre la somme des volumes dilatés et la capacité du vase est égale au volume du mercure expulsé; on a ainsi

$$\frac{p}{d}(1 + x_t) + \frac{p'}{D}(1 + \delta_t) - \left(\frac{p}{d} + \frac{p'}{D}\right)(1 + k_t) = \frac{p''}{D}(1 + \delta_t),$$

relation qui permet de calculer la dilatation x_t du métal, en fonction des valeurs de δ_t et de k_t qui ont été déterminées par les expériences qui précèdent. Voici quelques-uns des résultats obtenus. La première colonne contient les températures mesurées par le thermomètre à air, et on a inscrit en regard les températures correspondantes qui seraient marquées par des thermomètres fondés sur la dilatation de chacune des substances étudiées.

D'après Dulong et Petit.

THERMOMÈTRE		MERCURE.		FER.		CUIVRE.		PLATINE.		VERRE.	
a air.	poids.	Coeffi- cient.	Tempé- rature.	Coeffi- cient.	Tempé- rature.	Coeffi- cient.	Tempé- rature.	Coeffi- cient.	Tempé- rature.	Coeffi- cient.	Tempé- rature.
100	100,00	$\frac{1}{5550}$	100,00	$\frac{1}{36200}$	100	$\frac{1}{19100}$	100	$\frac{1}{87700}$	100,00	$\frac{1}{33100}$	100,0
200	202,95	$\frac{1}{1435}$	201,00	"	"	"	"	"	"	$\frac{1}{36300}$	213,0
300	307,62	$\frac{1}{5300}$	311,15	$\frac{1}{22700}$	372	$\frac{1}{17100}$	328	$\frac{1}{89200}$	311,16	$\frac{1}{32900}$	352,9

D'après M. Regnault.

THERMOMÈTRE à air.	CRISTAL DE CHOISY.		VERRE BLANC.	
	Coefficient moyen.	Température.	Coefficient moyen.	Température.
10	0,0000227	"	0,00002628	"
50	0,0000227	"	0,00002687	"
100	0,0000228	100,0	0,00002761	100,0
150	0,0000230	"	0,00002835	"
200	0,0000231	202,0	0,00002908	210,9
250	0,0000232	"	0,00002982	"
300	0,0000233	306,0	0,00003056	332,2
350	0,0000234	359,6	0,00003131	396,0

Ces nombres nous permettent de généraliser les remarques que nous avons faites à propos de la dilatation du mercure.

1° Lorsqu'on rapporte la dilatation des solides au thermomètre à air, les coefficients moyens augmentent avec la température. Cela veut dire que les volumes à t degrés ne pourront rigoureusement se conclure du volume à 0 degré par la formule $v_t = v(1 + kt)$, et qu'il faut adopter la relation suivante, qui a déjà été appliquée au mercure :

$$v_t = v(1 + at + bt^2 + \dots).$$

2° Si, d'après les termes contenus dans les tableaux précédents, on calcule les valeurs de a , b , c qui conviennent à toutes les substances étudiées et qu'on les compare, on ne trouve aucune relation qui permette de passer d'un corps à l'autre : par conséquent les lois de la dilatation sont individuelles et différentes pour chaque matière spéciale.

3° Si l'on construisait des thermomètres avec des corps solides ou liquides différents, en les graduant comme le thermomètre à mercure, et si l'on comparait les températures qu'ils marquent à celles d'un thermomètre à air placé dans la même enceinte, on trouverait les nombres que l'on a calculés dans les tableaux qui précèdent et qui seraient tous différents. Si donc il est permis d'une part de choisir la substance thermométrique que l'on veut, il est expérimentalement démontré de l'autre

que toutes seraient discordantes, et la nécessité de bien définir l'instrument qu'on adoptera devient évidente. Les liquides dont nous allons maintenant nous occuper confirmeront ces conclusions.

DILATATION ABSOLUE DES LIQUIDES. — Ce sujet a été étudié par un très-grand nombre de physiciens; mais, comme les anciennes méthodes qu'ils ont employées étaient peu exactes et que les nombres trouvés ont été très-incorrects, nous nous dispenserons d'en parler et nous nous réduirons à l'étude de deux procédés qui sont généraux et précis.

I. On construit un thermomètre à poids que l'on remplit d'abord de mercure et que l'on porte de 0 à t degrés, afin de déterminer par la méthode précédente la dilatation k_t du verre spécial dont il est formé. Puis, une fois cette donnée acquise, on le vide et on le remplit avec le liquide dont on veut trouver la dilatation absolue. On opère exactement comme on l'a fait pour le mercure, c'est-à-dire que l'on pèse la quantité P de liquide contenu à zéro dans le tube; qu'on le chauffe ensuite jusqu'à t degrés dans une enceinte, convenablement disposée, auprès d'un thermomètre étalon mesurant la température t ; que l'on recueille et qu'on pèse enfin le liquide expulsé dont le poids est p . On calcule ensuite la dilatation δ_t par la formule connue

$$\frac{P}{P - p} = \frac{1 + \delta_t}{1 + k_t}.$$

On répète l'opération à diverses températures t, t', t'', \dots , ce qui donne diverses valeurs de δ_t que l'on cherche à lier ensuite par la formule déjà adoptée pour les solides,

$$1 + \delta_t = 1 + at + bt^2 + ct^3.$$

Toutefois, si le thermomètre à poids est d'un emploi facile et sûr quand on opère sur le mercure, il est loin d'offrir les mêmes garanties quand on étudie d'autres liquides. Comme leur densité est beaucoup plus faible, les poids P et p sont beaucoup plus petits, et comme ils sont plus ou moins volatils, la portion expulsée par la dilatation s'évapore en partie pendant l'opération et ne se retrouve pas en totalité dans le vase à déversement. Pour ces diverses raisons, il vaut mieux se servir du thermomètre à tige.

II. 1° On prend un tube disposé comme ceux des thermomètres, dont la tige (*fig. 282*) est divisée en parties d'égale capacité et dont le réservoir est formé du même verre que la tige, ce que l'on obtient en le soufflant à la lampe. Il faut commencer par mesurer les capacités de ce réservoir et de chaque division. A cet effet, on y introduit du mercure qui à zéro s'arrête en A; on en cherche le poids P , et $\frac{P}{d}$ exprime le volume du réservoir AB. On ajoute ensuite une nouvelle quantité de mercure qui à zéro s'arrête en C et qui augmente le poids de p , de façon que $\frac{P}{d}$ est le volume de AC, et s'il y a n divisions dans AC, $\frac{P}{nd}$ est la capacité de chaque division. En prenant cette capacité pour unité, le réservoir équivaut à $\frac{Pn}{P}$ divisions, et l'on exprimera le volume de l'appareil jusqu'à un point quelconque D en ajoutant au réservoir $\frac{Pn}{P}$ le nombre des divisions de A à D.

Fig. 282.



2° Cette graduation étant faite, il faut ensuite chercher la dilatation k_t du verre. Pour cela on laissera dans l'appareil une certaine quantité de mercure. Je suppose qu'à zéro il s'arrête en A et que son volume soit égal à v divisions. On échauffera ensuite l'appareil jusqu'à t degrés, ce qui fera monter le mercure jusqu'en D; il occupera alors v' divisions, et son volume réel sera $v'(1 + k_t)$. D'un autre côté, on connaît la dilatation δ_t du mercure, et l'on a la relation

$$v'(1 + k_t) = v(1 + \delta_t).$$

Cette formule fera connaître k_t . On pourra répéter l'expérience à plusieurs températures t , t' , t'' et représenter la dilatation k_t par la formule connue

$$k_t = at + bt^2 + \dots$$

3° On vide maintenant le thermomètre; on y introduit le liquide dont on veut trouver la dilatation α , et l'on répète les opérations qu'on vient de faire avec le mercure, c'est-à-dire

qu'on mesure le volume à zéro v , puis le volume apparent v' , à des températures t, t', t'', \dots , et l'on calcule x_t par la formule

$$v'(1 + h_t) = v(1 + x_t).$$

Telle est la méthode la plus simple et aussi la plus précise que l'on puisse employer. Elle avait été pratiquée d'abord par Deluc, puis commentée et perfectionnée par M. Biot; elle a reçu de M. I. Pierre ses derniers perfectionnements. Ce physicien a étudié diverses substances bien définies qu'il avait préparées lui-même et qu'il analysa afin d'en constater la pureté. Voici quelques-uns de ses résultats :

Dilatation de quelques liquides,

$$\delta_t = at + bt^2 + ct^3.$$

	<i>a</i>	<i>b</i>	<i>c</i>
Brome.....	0,001 038 186 255	0,000 001 711 380 853	0,000 000 005 447 118
Acide sulfureux.....	0,001 496 377 527	0,000 022 337 479 463	0,000 000 495 759 153
Protochlor. de phosphore..	0,001 128 618 932	0,000 000 872 880 045	0,000 017 923 565 000
Bromure de phosphore....	0,000 847 204 934	0,000 000 436 718 628	0,000 000 002 527 555
Bichlorure d'étain.....	0,001 130 800 769	0,000 000 911 710 706	0,000 000 007 579 789
Alcool.....	0,001 048 630 106	0,000 001 750 960 620	0,000 000 001 345 183
Éther.....	0,001 513 244 795	0,000 002 359 182 881	0,000 000 040 051 240
Esprit-de-bois.....	0,001 185 519 707	0,000 001 564 932 615	0,000 000 009 111 344
Sulfure de carbone.....	0,001 139 803 833	0,000 001 370 651 328	0,000 000 019 122 546
Liqueur des Hollandais ...	0,001 118 932 379	0,000 001 046 861 382	0,000 000 010 341 738
Aldéhyde.....	0,001 513 244 795	0,000 002 359 182 881	0,000 000 040 051 240
Chloroforme.....	0,001 107 145 896	0,000 004 664 734 417	0,000 000 017 432 753

Puisque le coefficient vrai de dilatation $\frac{d\delta_t}{dt}$ augmente avec la température pour tous les liquides connus, il prend sa plus grande valeur possible quand on atteint l'ébullition; et si on la dépasse, les corps changent brusquement d'état et ils éprouvent une dilatation subite et énorme en se transformant en vapeur. Mais on sait qu'en augmentant la pression on empêche les corps de bouillir, et il était intéressant de chercher ce que devient la dilatation dans ces liquides forcés. Or Thilorier avait

annoncé que l'acide carbonique maintenu liquide se dilate, entre 0 et + 30 degrés, de la moitié de son volume à zéro, ce qui prouverait une dilatation quatre fois plus grande que celle de l'air. En 1859, Drion a confirmé et étendu cette observation en étudiant l'éther chlorhydrique, l'acide sulfureux et l'acide hypoazotique comprimés. Ces corps se comportent comme tous les liquides au-dessous de leur point ordinaire d'ébullition; mais au delà de ce terme, leur dilatation de degré en degré augmente très-rapidement, égalant d'abord et dépassant ensuite de beaucoup celle des gaz. Voici les résultats de Drion.

Coefficients réels de dilatation.

TEMPÉRATURES.	ÉTHER CHLORHYDRIQUE.	ACIDE SULFUREUX.	ACIDE HYPOAZOTIQUE.
0°	0,00148	0,00173	0,00145
10	0,00159	0,00188	0,00152
30	0,00181	0,00219	0,00171
50	0,00205	0,00259	0,00202
70	0,00239	0,00318	0,00248
90	0,00291	0,00415	0,00308
110	0,00369	0,00592	"
130	0,00503	0,00957	"

Le coefficient de dilatation de l'air est 0,00366; l'éther chlorhydrique liquide l'atteint vers 110 degrés, l'acide sulfureux vers 80 degrés, l'acide hypoazotique au delà de 90 degrés, peut-être vers 105 degrés.

DILATATION DE L'EAU.

Après cette étude générale, il est un liquide que nous devons examiner en particulier : c'est l'eau; non-seulement à cause de l'usage que nous en ferons dans la suite et du besoin constant que nous aurons de corriger les effets de sa dilatation, mais encore parce que l'eau possède des propriétés toutes spéciales. Je ferai connaître les expériences d'Hällström et de Despretz, ce qui me fournira l'occasion de montrer comment on peut trouver la loi continue d'un phénomène en liant les

expériences entre elles, soit par la méthode des interpolations, soit par celle des représentations graphiques.

EXPÉRIENCES D'HÄLLSTRÖM. — Le travail que nous allons résumer peut se diviser en trois parties. Dans la première, on cherche la dilatation d'une règle de verre; dans la seconde, on observe les pertes de poids d'une sphère du même verre plongée dans l'eau; la troisième discute et coordonne les résultats des expériences.

La dilatation de la règle donne la dilatation cubique du verre, laquelle sert à réduire à zéro le volume de la sphère, et, par suite, à trouver le poids de l'eau qu'elle déplacerait si son volume ne changeait pas; enfin, le poids de l'eau déplacée à différentes températures par un même volume de verre fait connaître la variation de la densité de cette eau avec la température.

I. Hällström mesure au moyen d'un appareil analogue à celui de Ramsden la longueur d'une règle de verre qu'il porte successivement à des températures croissantes depuis 0 jusqu'à 30 degrés. Il cherche ensuite à lier par une formule les résultats qu'il a trouvés, et comme il reconnaît que la relation $l' = l(1 + kt)$ n'est pas suffisamment exacte, il adopte la forme de fonction

$$(\alpha) \quad \frac{l'}{l} = 1 + kt + k't^2.$$

Pour déterminer k et k' , on prend dans la série des expériences deux observations faites à t_1 et t_2 degrés, et l'on écrit

$$\frac{l'_1}{l} = 1 + kt_1 + k't_1^2, \quad \frac{l'_2}{l} = 1 + kt_2 + k't_2^2.$$

Ce sont deux équations dans lesquelles on connaît les longueurs l , l'_1 , l'_2 qui ont été mesurées aux températures également connues 0, t_1 , t_2 ; en les résolvant par rapport à k et k' , on a trouvé les valeurs suivantes de ces coefficients :

$$k = 0,000001960, \quad k' = 0,000000105.$$

Pour être bien assuré que la formule adoptée est exacte, Hällström a remplacé k et k' par les valeurs précédentes dans

l'équation (α); il a comparé les valeurs de l' qu'elle donne à toutes celles qu'il avait trouvées par l'expérience, et dans cette vérification *à posteriori*, il a constaté une concordance parfaite entre la formule et les mesures.

La loi de la dilatation linéaire de ce verre étant ainsi déterminée, on en déduit sa dilatation cubique en admettant que la règle est homogène et qu'elle reste semblable à elle-même à toute température, ce qui donne

$$(\beta) \quad \frac{V_t}{V_0} = \frac{l'^3}{l^3} = (1 + ht + k't^2)^3.$$

Hällström va ensuite plus loin : il accepte cette formule avec les mêmes valeurs de k et de k' pour représenter non-seulement la dilatation de la règle qu'il vient d'étudier, mais encore celle d'une sphère creuse qui était formée avec le même verre. Cette extension n'est pas absolument légitime, car on sait aujourd'hui que deux échantillons provenant d'une même coulée de verre ne sont point entièrement identiques. Il eût donc mieux valu que Hällström mesurât directement la dilatation du vase qu'il devait employer; mais cette cause d'erreur ne saurait être très-grave. C'est d'ailleurs la seule qu'on puisse signaler dans ce travail, et tout ce qui va suivre sera parfaitement rigoureux.

II. On emploie maintenant une sphère formée du même verre que celui qui vient d'être étudié. On verse dans son intérieur, qui est creux, assez de sable pour la rendre un peu plus lourde qu'un égal volume d'eau, on la ferme à la lampe, on la suspend par un fil métallique très-fin au plateau d'une balance sensible et on l'équilibre dans l'air avec de la grenaille de plomb. On dispose ensuite au-dessous de la sphère un vase plein d'eau que l'on peut chauffer ou refroidir, que l'on agite pour la rendre homogène et dont on mesure la température à chaque instant par un thermomètre à mercure bien vérifié et très-sensible. Alors on plonge la sphère dans le liquide; elle y perd de son poids; mais on rétablit l'équilibre en mettant dans le plateau qui la supporte des poids notés qui mesurent le poids P , d'un volume d'eau égal à celui de la sphère plongée. On dresse le tableau de tous les résultats obtenus à des températures variant depuis zéro jusqu'à 30 degrés.

Naturellement cette perte de poids varie quand la température de l'eau augmente ou diminue, ce qui provient à la fois du changement de volume que la sphère éprouve et du changement de densité que l'eau subit, car on a $P_t = V_t d_t$, en désignant par V_t le volume de la sphère et par d_t la densité de l'eau ; mais ces variations sont une fonction de la température, et comme on peut toujours développer cette fonction en série, on écrira, en désignant par P_t et P_0 les poids perdus à t degrés et à 0 degré,

$$(\gamma) \quad P_t = P_0(1 + at + bt^2 + ct^3 + \dots).$$

Comme d'ailleurs P_t varie très-peu quand la température t change beaucoup, la série est très-convergente, et l'on peut se contenter de calculer les trois premiers coefficients a , b , c . On les détermine comme on a précédemment déterminé k et k' au moyen de trois expériences faites à trois températures t_1 , t_2 , t_3 . Hällström a trouvé :

$$a = + 0,000058815,$$

$$b = - 0,0000062168,$$

$$c = + 0,00000001443.$$

Il a ensuite comparé les résultats donnés par la formule (γ) aux nombres trouvés par expérience, et il a constaté entre eux une concordance parfaite.

III. On peut maintenant laisser de côté les expériences qui ont été faites, ne conserver que les deux formules qui les résument et trouver par le calcul la dilatation de l'eau que l'on cherche. On a en effet, pour représenter les volumes de la sphère à t degrés et à zéro d'une part, et les poids qu'elle perd dans l'eau de l'autre, les deux formules suivantes :

$$(\beta) \quad V_t = V_0(1 + ht + h't^2)^3,$$

$$(\gamma) \quad P_t = P_0(1 + at + bt^2 + ct^3).$$

En les divisant l'une par l'autre,

$$(\delta) \quad \frac{P_t}{V_t} = \frac{P_0}{V_0} \frac{1 + at + bt^2 + ct^3}{(1 + ht + h't^2)^3} = \frac{P_0}{V_0} (1 + mt - nt^2 + pt^3).$$

Les coefficients m , n , p se calculent en fonction des valeurs

connues de a , b , c , k et k' et ont été trouvés égaux aux nombres suivants :

$$m = 0,000052939,$$

$$n = 0,0000065322,$$

$$p = 0,00000001445.$$

$\frac{P_t}{V_t}$ et $\frac{P_0}{V_0}$ sont les densités d_t et d_0 de l'eau à t degrés et 0 degré, et comme ces densités sont en raison inverse des volumes v_t et v_0 que prend un même poids d'eau à ces deux températures, on a

$$(\delta) \quad \frac{d_t}{d_0} = \frac{v_0}{v_t} = 1 + mt - nt^2 + pt^3.$$

Telle est la formule définitive qui exprime la dilatation de l'eau : il n'y a plus qu'à la discuter.

En supposant $v_0 = 1$ et calculant de degré en degré les valeurs de v_t , on trouve les nombres écrits dans le tableau qui suit (p. 45), et l'on arrive à ce résultat remarquable et tout exceptionnel, que le volume commence par diminuer quand la température s'élève jusqu'à 4 degrés environ, qu'alors il reste un moment stationnaire et qu'il prend ensuite une marche croissant avec la température et qui ne s'arrête plus. A 4 degrés, l'eau occupe donc le plus petit volume qu'elle puisse prendre et atteint par suite sa plus grande densité possible.

Comme il est de la dernière importance de déterminer avec précision cette température du maximum de densité, on différencie l'équation (δ) et l'on égale la différentielle à zéro, ce qui donne

$$m - 2nt + 3pt^2 = 0.$$

De là on tire deux valeurs de t , l'une très-élevée, qui sort des limites des températures où la formule est applicable, l'autre qui répond à la question et qui est égale à 4°,108.

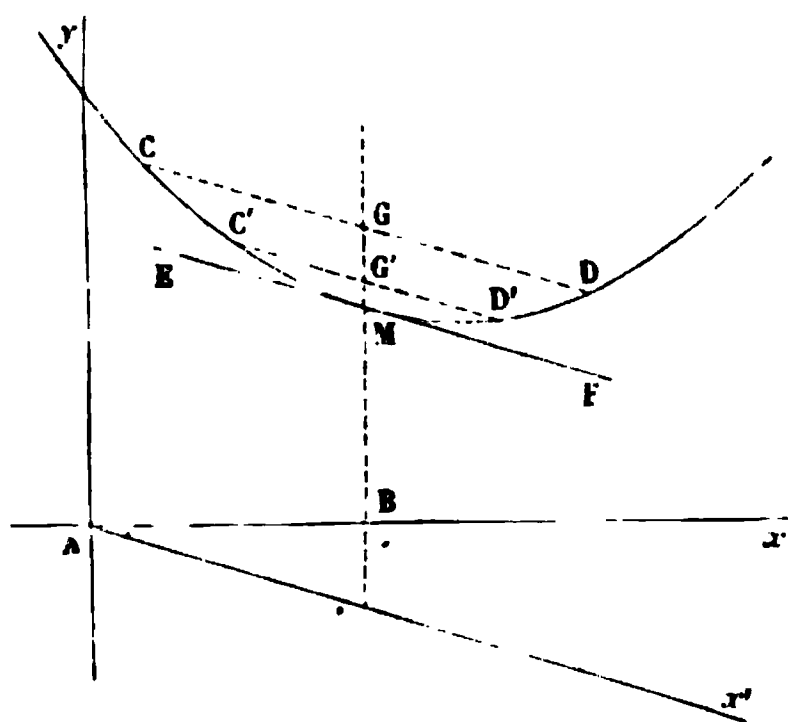
EXPÉRIENCES DE DESPRETZ. — Pour étudier le même sujet, Despretz procède tout autrement. Il se sert d'un thermomètre à tige dont il a par avance gradué la capacité et cherché le coefficient moyen de dilatation k , comme nous l'avons indiqué page 32; puis il remplit le tube avec de l'eau bien pure et bien

purgée d'air, et il mesure en prenant pour unité la capacité d'une division, d'abord le volume à zéro v , ensuite le volume apparent v' à des températures successives et croissant depuis zéro jusqu'à 30 degrés.

Despretz construisit ensuite graphiquement tous ces résultats en prenant les températures pour abscisses et les valeurs de $\frac{v'}{v}$ pour ordonnées, ce qui détermina autant de points qu'il

y avait d'expériences; puis il traça une ligne continue CMD (fig. 283) assujettie non pas à passer par tous les points, mais

Fig. 283.



à s'en écarter très-peu; à laisser les uns au-dessus, les autres au-dessous, et à suivre une direction moyenne qui corrigeait par la régularité de sa courbure les erreurs inévitables des observations. Ainsi dessinée, la courbe offrit sensiblement la forme d'une parabole dont le sommet correspondait environ à 5 de-

grés et qui se relevait à partir de ce point, soit vers zéro, soit vers les températures plus élevées. Par une particularité remarquable et inexpliquée, l'eau perd la propriété de se congeler à zéro quand elle est enfermée dans un tube thermométrique purgé et persiste à l'état liquide jusqu'à -20 degrés. L'expérience put donc être continuée et la courbe prolongée jusqu'à ces basses températures, et l'on vit que l'eau continuait à se dilater régulièrement en se refroidissant.

On sait maintenant que v' étant le volume apparent, le volume réel est $v'(1 + kt)$, et qu'en appelant x , la dilatation de l'eau à partir de zéro, on a

$$v'(1 + kt) = v(1 + x_t),$$

d'où

$$1 + x_t = \frac{v'}{v} + \frac{v'}{v} kt.$$

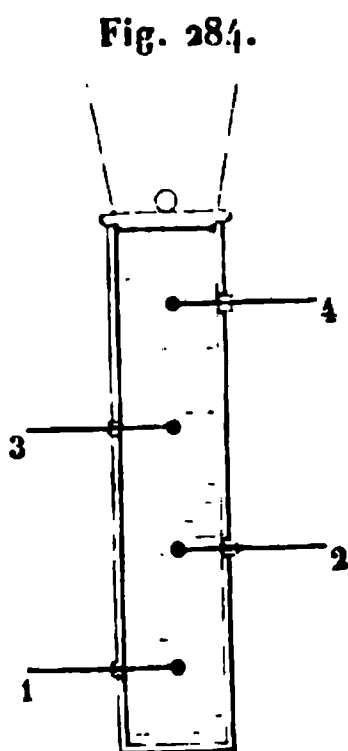
On peut donc obtenir $1 + x_t$ en ajoutant la quantité $\frac{v'}{v} kt$ aux ordonnées $\frac{v'}{v}$ de la courbe qu'on vient de construire. Pour cela, on trace la ligne Ax' dont l'équation est $y = -\frac{v'}{v} kt$, ligne qui est sensiblement droite entre les limites de l'expérience, et les ordonnées de la courbe prolongées jusqu'à Ax' mesurent $\frac{v'}{v} + \frac{v'}{v} kt$ ou $1 + x_t$.

Le point pour lequel le volume est minimum correspond à la plus courte de ces lignes, et l'on voit aisément qu'il sera en M où la tangente est parallèle à Ax' . Comme la forme de la courbe rappelle celle de la parabole, on construira aisément cette tangente en menant des sécantes parallèles à Ax' , en faisant passer par leurs milieux une ligne verticale qui déterminera le point M et dont la distance à l'origine A sera la température du maximum de densité. La moyenne de tous les résultats a fixé cette température à $4^{\circ},001$, un peu plus bas que dans les expériences d'Hällström. On trouvera dans la table les nombres d'Hällström et de Despretz : on a pris pour unité le volume à zéro dans les premiers, et le volume à 4 degrés dans les seconds.

Volumes de l'eau à diverses températures.

D'après Hällström.		D'après Despretz.	
0°	1,000000	— 9°	1,001631
1	0,999950	— 8	1,001373
2	0,999916	— 5	1,000699
3	0,999894	— 2	1,000308
3,9	0,999882	0	1,000127
4	0,999888	2	1,000023
5	0,999897	3	1,000008
8	0,999996	4	1,000000
9	1,000069	5	1,000008
15	1,000910	8	1,000122
20	1,001594	9	1,000187
25	1,002741	15	1,000875
30	1,004216		

Une ancienne expérience imaginée autrefois par Trallès et par Hope offre ce genre d'intérêt de démontrer l'existence du maximum de densité par l'ordre dans lequel se superposent des couches d'eau inégalement chaudes. A l'origine, elle n'était guère qu'un moyen de démonstration; mais elle est devenue précise entre les mains de Despretz qui l'exécuta de la manière suivante. Un vase fermé, plein d'eau à 10 degrés, et muni de quatre thermomètres alternes (*fig. 284*), est suspendu

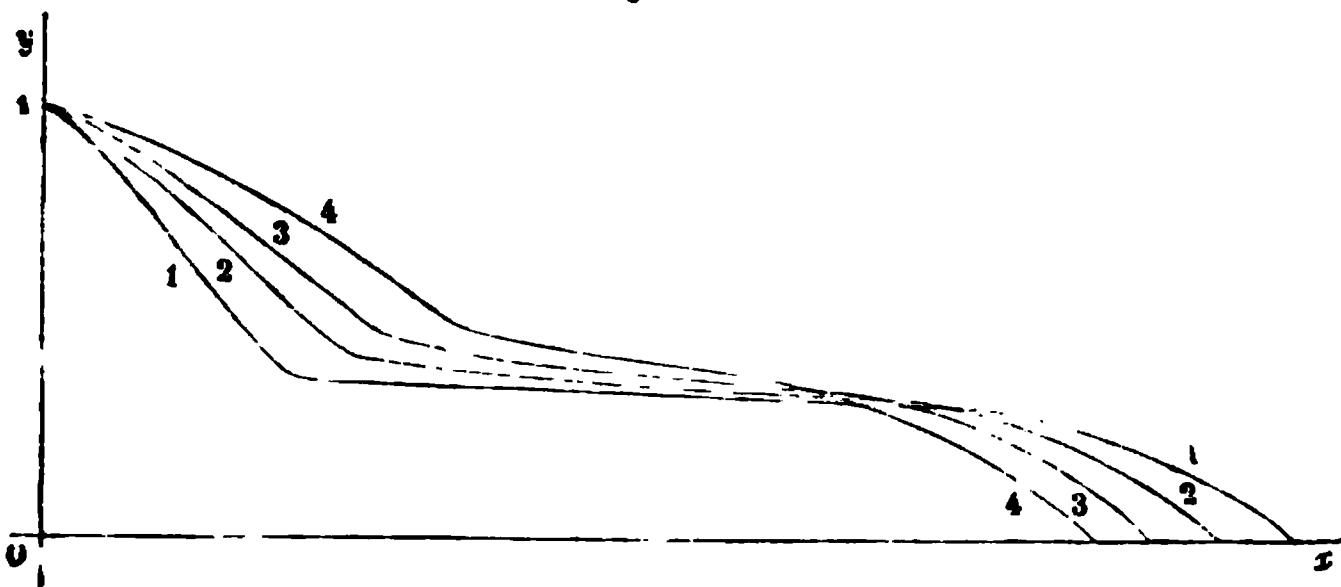


dans l'air pendant une journée froide. Les molécules d'eau qui se refroidissent contre les parois deviennent plus lourdes et tombent au fond, pendant que les plus chaudes remontent au sommet. Par suite les thermomètres vont baisser, le n° 1 rapidement, le n° 2 moins vite, et les n° 3 et 4 très-lentement. Bientôt le premier atteindra 4 degrés, et il s'y maintiendra, puisque les molécules qui l'entourent seront arrivées alors à leur densité maxima; puis l'effet qui s'était fait sentir sur le thermomètre n° 1 se transportera au n° 2, et successivement au n° 3 et au n° 4; ils arriveront l'un après l'autre à 4 degrés, et ils y demeureront tant que cette température ne sera pas uniformément établie de bas en haut dans la masse entière. Une fois cet état atteint et le refroidissement continuant toujours, certaines parties du liquide deviennent plus froides; mais, devenant en même temps plus légères, elles se meuvent de bas en haut. Le thermomètre n° 4, qui avait été primitivement le dernier à atteindre 4 degrés, est maintenant le premier à baisser au-dessous de ce point et à se refroidir jusqu'à zéro. Ensuite les abaissements de température se transmettent du thermomètre supérieur à l'inférieur, comme ils se propageaient précédemment de l'inférieur au supérieur.

Pour tirer parti de ces expériences et les traduire en nombres exacts, Despretz eut l'heureuse idée de représenter la marche des thermomètres par des courbes dont les abscisses sont les temps et les ordonnées les températures. S'il n'y avait aucune cause de perturbation dans l'expérience, les thermomètres 1, 2, 3, 4 devraient baisser l'un après l'autre, atteindre

ensuite la température commune du maximum de densité, y rester stationnaires pendant quelque temps et enfin baisser de nouveau et dans un ordre inverse. Conséquemment les courbes correspondantes 1, 2, 3, 4 devraient d'abord s'abaisser vers l'axe des x , puis se recourber brusquement pour se confondre en une ligne horizontale commune, et enfin se continuer en descendant brusquement. Les courbes tracées par Despretz réalisent à peu près ces conditions (*fig. 285*). Elles offrent un

Fig. 285.



premier changement brusque et deviennent sensiblement horizontales, mais sans se confondre complètement; elles se coupent ensuite et présentent un deuxième changement brusque au-dessous de 4 degrés. La moyenne des températures à ces points de rencontre et de changements brusques fixe le maximum cherché. Les mêmes expériences ont été recommencées ensuite en suspendant le même vase plein d'eau froide dans une atmosphère chaude, et la moyenne générale des résultats a donné 3°,98.

On a pendant longtemps discuté pour savoir si d'autres liquides, et notamment les dissolutions salines, offraient comme l'eau un maximum de densité. Despretz a montré qu'il en est réellement ainsi. Il enfermait les liquides dans un thermomètre et, d'après ce que nous avons dit, il pouvait les conduire, en les maintenant à l'état liquide, jusqu'à des températures où ils auraient été congelés dans l'air; alors toutes les dissolutions des sels dans l'eau ont montré une densité maximum, mais toujours à une température inférieure à celle de leur congélation dans l'air. Voici quelques résultats.

SUBSTANCES.	POIDS de la substance sur 997,43 d'eau.	MAXIMUM.	TEMPÉRATURE de la congélation du liquide agité.
Eau de mer.....	"	— 3,67 ^o	— 1,88
Chlorure de sodium..	12,346	+ 1,19	— 0,71
Id.....	24,692	— 1,69	— 1,41
Id.....	37,039	— 4,75	— 2,12
Id.....	74,078	— 16,00	— 4,30
Chlorure de calcium..	6,173	+ 3,24	— 0,22
Id.....	12,346	+ 2,05	— 0,53
Id.....	24,692	+ 0,06	— 1,03
Id.....	37,039	— 2,43	— 3,92
Id.....	74,078	— 10,43	— 5,28
Sulfate de potasse...	6,173	+ 2,92	— 0,15
Id.....	12,346	+ 1,91	— 0,27
Id.....	24,692	— 0,11	— 0,55
Id.....	37,039	— 2,28	— 2,09
Id.....	74,078	— 8,37	— 4,08
Sulfate de soude.....	6,173	+ 2,52	— 0,17
Id.....	12,346	+ 1,15	— 0,30
Id.....	24,692	— 1,51	— 0,68
Id.....	37,039	— 4,33	— 1,30
Carbonate de potasse.	37,039	— 3,95	— 3,21
Id.....	74,078	— 12,41	— 2,25
Carbonate de soude..	37,039	— 7,01	— 2,85
Id.....	74,078	— 17,30	— 2,20
Sulfate de cuivre....	57,996	— 0,62	— 1,32
Potasse pure.....	37,039	— 5,64	— 2,10
Id.....	74,078	— 15,95	— 4,33
Alcool.....	74,078	+ 2,30	— 2,83
Acide sulfurique.....	12,346	+ 0,60	— 0,44
Id.....	24,692	— 1,92	— 1,09
Id.....	37,039	— 5,02	— 1,34

Quelques expériences faites récemment par M. Fizeau semblent démontrer que le diamant, l'émeraude et le protoxyde de cuivre cristallisé ont aussi un maximum de densité, le diamant vers — 42 degrés, l'émeraude et l'oxyde de cuivre vers — 4 degrés.

Toutefois ces nombres n'ont point été observés directement, ils résultent des formules par lesquelles les dilatations

sont représentées à des températures comprises entre $+ 10$ et $+ 70$ degrés. Le coefficient réel de dilatation cubique du diamant est, d'après M. Fizeau,

$$0,00000354 + 0,0000000432 (t - 40^\circ);$$

le premier terme représente la valeur de ce coefficient à 40 degrés. Le coefficient de dilatation linéaire s'obtient en divisant le premier par 3, il est $0,00000118$ à 40 degrés; $0,00000060$ à 0 degré, et nul à $- 42^\circ,3$.

Pour le protoxyde de cuivre, le coefficient de dilatation cubique est

$$0,00000279 + 0,0000000630 (t - 40^\circ);$$

le coefficient de dilatation linéaire est $0,00000093$ à 40 degrés, et nul à $- 4^\circ,3$.

Pour l'émeraude, on a

$$0,00000168 + 0,0000000380 (t - 40^\circ);$$

la dilatation cubique est donc nulle à $- 4^\circ,2$. La dilatation linéaire est, suivant l'axe optique du cristal :

$$- 0,00000106 + 0,0000000114 (t - 40^\circ),$$

et normalement à l'axe :

$$+ 0,00000137 + 0,0000000133 (t - 40^\circ).$$

L'émeraude se contracte donc dans le sens de l'axe pendant qu'elle se dilate dans un sens perpendiculaire.

Nous ferons en terminant quelques observations générales sur les méthodes qui viennent d'être exposées en détail. Il s'agissait de trouver la loi empirique de la dilatation de divers solides ou liquides, c'est-à-dire de représenter le rapport des volumes à t degrés et à 0 degré par une fonction de la température,

$$\frac{v_t}{v} = f(t).$$

On a fait alors avec des appareils très-divers des expériences nombreuses sur chaque substance. Elles consistaient à mesurer $\frac{v_t}{v}$ à des températures différentes t, t', t'', \dots ; elles ont

donné un grand nombre de solutions particulières de la fonction cherchée. Il fallait aller plus loin, lier les mesures entre elles par une relation continue, c'est-à-dire trouver la fonction elle-même. On a suivi pour cela deux méthodes, celle des constructions graphiques et celle des interpolations algébriques.

Dans la première, on construit sur un canevas préparé les solutions particulières que l'on a trouvées et on les relie ensuite par une courbe continue. Cette marche offre des avantages nombreux. A la seule inspection de la figure, on reconnaît que les expériences sont régulières ou non si les points dessinent une courbe continue ou une ligne brisée; on découvre les expériences accidentellement fautives quand elles s'écartent accidentellement de la trace des autres; si l'on a fait plusieurs séries de mesures en changeant, soit les thermomètres employés, soit l'échantillon de la substance, soit l'appareil mesureur, soit enfin une circonstance quelconque des expériences, on voit, en comparant les courbes correspondantes, se dessiner les erreurs constantes dépendant de ces thermomètres, de cette substance, de ces appareils et en général de ces circonstances qui ont été modifiées. La construction graphique est donc éminemment propre à faciliter la discussion des résultats, puisqu'elle les offre tous à l'œil en même temps, dans leur ordre et leur grandeur. La courbe moyenne que l'on mène ensuite, que l'on dirige par les points les mieux alignés et qui sont le plus probablement exacts, représente la loi continue du phénomène. En mesurant ensuite des ordonnées équidistantes assez rapprochées pour que les portions de courbe qu'elles comprennent puissent se confondre avec leur corde, on peut dresser un tableau de nombres qui suffisent à toutes les applications.

Dans la deuxième méthode, qui a été suivie par Hällström, on cherche par tâtonnement une forme de fonction qui paraisse propre à représenter les expériences; on en détermine les paramètres au moyen de plusieurs solutions particulières trouvées expérimentalement, et l'on s'assure *à posteriori* que les autres expériences sont fidèlement représentées par la formule. Cette marche n'offre plus les mêmes facilités de discussion; elle est incomparablement plus pénible; et comme c'est par une espèce de divination qu'il faut choisir la fonction que

l'on essaye, il n'y a point de marche régulière qu'on puisse ni indiquer ni suivre.

Mais on peut adopter une méthode de discussion mixte, qui est la réunion des deux précédentes et dont nous avons trouvé un exemple dans le travail de M. Regnault sur la dilatation du mercure. On commence par construire la courbe, et quand elle est tracée on voit par sa forme à quelle classe on peut la rapporter; ainsi on reconnaît si elle est une ligne droite, si elle ressemble à une branche de parabole ou d'hyperbole, si elle est fermée, si elle a ou non des asymptotes. Après avoir fait ces observations, on est naturellement conduit à certaines formes de fonctions qui pourront la représenter, et pour les essayer il suffira de les construire et de comparer leurs courbes avec la courbe expérimentale. Alors on verra si les deux lignes se superposent ou non, entre quelles limites elles concordent et à partir de quels points elles se séparent.

Bien que ces réflexions nous soient inspirées par les procédés que l'on a suivis dans l'étude spéciale des dilatations, elles s'appliquent néanmoins à la plupart des questions de la physique. Toute loi est une relation mathématique entre des variables; pour la trouver, il n'y a pas d'autre moyen que de déterminer par l'expérience le plus grand nombre de solutions particulières que l'on peut; il faut ensuite découvrir la fonction continue qui les résume toutes, et il n'y a d'autres méthodes de coordination que celles dont nous venons de résumer la marche.



TRENTE-TROISIÈME LEÇON.

DILATATION DES GAZ.

Historique. — Expériences de Gay-Lussac; de Dulong et Petit; de M. Pouillet; de Rudberg. — Expériences de M. Regnault. Première méthode. — Deuxième méthode. — Troisième méthode. — Dilatation des divers gaz. — Dilatation à diverses pressions.

HISTORIQUE. — Un très-grand nombre de physiciens, parmi lesquels il faut citer Hawksbee, Amontons, Lambert, Deluc et Dalton, ont mesuré la dilatation de l'air entre 0 et 100 degrés. Les résultats qu'ils ont obtenus ne sont ni assez concordants ni assez exacts pour qu'on doive s'y arrêter. A l'époque où ces expériences étaient faites on ignorait complètement l'art de dessécher les gaz, et nous ne devons pas nous étonner de l'imperfection de ces premiers essais.

Gay-Lussac reprit ensuite la question; et comme il fit autorité pendant longtemps, nous croyons utile de décrire et de discuter ses expériences. Il exécuta un premier travail, en opérant comme ses devanciers sur des gaz qu'il ne desséchait pas; il trouva les dilatations suivantes entre 0 et 100 degrés :

Air.	Oxygène.	Azote.	Hydrogène.
0,375	0,3748	0,3749	0,3752

Bientôt après, craignant avec raison que l'humidité qu'ils contenaient n'eût altéré la dilatation de ces gaz, Gay-Lussac fit une étude spéciale de l'air sec par le procédé suivant. Il prépara un tube thermométrique en verre composé d'un réservoir sphérique et d'une tige longue, fine, bien calibrée et divisée en partie égales dans toute son étendue; il l'emplit de mercure qu'il fit bouillir, ce qui chassa l'air et l'humidité, et il pesa séparément le mercure contenu dans la tige et celui qui emplissait le réservoir, ce qui lui permit de calculer le rapport

de la capacité d'une division à celle de la boule, comme nous l'avons fait page 37.

Fig. 286.



Pour introduire ensuite de l'air sec dans cet appareil (*fig. 286*), on ajustait à l'extrémité B un tube C plein de chlorure de calcium, on renversait le tout et l'on faisait tomber le mercure en introduisant et en agitant un fil de platine dans la tige AB. A mesure que le mercure sortait, il était remplacé par de l'air, et comme ce gaz avait séjourné dans le tube C, on admit qu'il s'y était entièrement desséché. A la fin de l'opération on laissait dans la tige une petite colonne de mercure qui devait servir d'index et de bouchon mobile pour séparer de l'atmosphère le gaz emprisonné dans l'appareil.

Ainsi préparé, le tube AB fut introduit horizontalement dans une caisse en fer-blanc qui reposait sur un fourneau (*fig. 287*); on la remplissait d'abord de glace et on l'échauffait ensuite. Des thermomètres C et D faisaient connaître la température, et des agitateurs la rendaient uniforme; à mesure qu'elle s'élevait, le gaz se dilatait, l'index α s'avancait, et en notant ses positions, d'abord à zéro, ensuite à des températures de plus en

Fig. 287.

plus élevées, on connaissait les volumes apparents de l'air. On fit ensuite une série de mesures en laissant la caisse se refroidir, et tous les résultats étant corrigés de la dilatation du verre et des variations de pression, Gay-Lussac retrouva pour la dilatation de l'air sec le nombre 0,375 qu'il avait déjà obtenu pour l'air humide. Il admit alors que la présence de la vapeur d'eau n'avait point d'influence et que ses premières expériences étaient exactes aussi bien pour les autres gaz que pour l'air.

D'autre part, et avant Gay-Lussac, Davy avait fait quelques expériences sur l'air comprimé et raréfié, et il avait annoncé que la dilatation reste constante entre les mêmes limites de température, quelle que soit la pression du gaz. Dès lors, pour résumer les expériences de Davy et les siennes, Gay-Lussac énonça les trois lois suivantes, qui portent son nom :

- 1° Tous les gaz se dilatent également;
- 2° Leur dilatation est indépendante de la pression;
- 3° La dilatation commune de tous les gaz est de 0,375 entre 0 et 100 degrés.

Depuis ces travaux, plusieurs physiciens furent ramenés à la même étude. Dulong et Petit d'abord s'en occupèrent indirectement par une méthode nouvelle. Voulant comparer à de hautes températures la marche des thermomètres à air et à mercure, ils mesuraient la dilatation totale δ , et la divisaient par 0,00375. Le quotient obtenu exprimait la température du thermomètre à air, et ils la comparaient à celle que le thermomètre à mercure marquait dans la même enceinte. On voit que ces physiciens n'avaient pas l'intention, comme ils le disent eux-mêmes, de mesurer de nouveau le coefficient de l'air sur la valeur duquel ils ne conservaient aucun doute; ils admettaient le nombre 0,375, mais tout en l'admettant ils disent formellement qu'ils l'ont vérifié et retrouvé. Cependant, comme ils ne citent aucun nombre qui leur soit propre, on peut penser que cette vérification, qui ne leur inspirait aucun intérêt, puisqu'ils étaient convaincus d'avance, leur parut sans importance et ne les arrêta pas longtemps.

Enfin M. Pouillet revint au même sujet et imagina sous le nom de *pyromètre à air* un appareil propre à mesurer la dilatation de l'air. Les expériences qu'il exécuta lui donnèrent un

coefficient moindre que 0,375; mais il n'en fit connaître le résultat que longtemps après, et ses travaux ne parurent point d'abord avoir contredit les recherches précédentes.

Après de si nombreux travaux, les lois de Gay-Lussac purent être et furent en effet considérées comme irrévocablement établies, et les physiciens croyant en même temps à l'exactitude parfaite de la loi de Mariotte furent conduits à penser que tous les gaz ont des propriétés physiques identiques. Cette croyance, qui était trop absolue, comme nous le verrons bientôt, fut partagée par tout le monde, adoptée en principe et considérée comme le fondement de toutes les conceptions théoriques que l'on imagina sur la constitution des gaz. Mais pendant que ces idées régnaient, Rudberg fit entrer tout à coup la question dans une phase nouvelle en contestant l'exactitude des expériences précédentes.

Si, en effet, on discute attentivement l'appareil de Gay-Lussac, on y découvre plusieurs causes d'erreurs. Il est probable d'abord que l'air dont on le remplissait n'était pas absolument desséché, et il est certain d'un autre côté que l'index de mercure n'adhérant point au tube, puisque ce métal ne mouille pas le verre, il y avait entre sa surface et celle du tube une gaine d'air interposée à travers laquelle un peu de gaz devait s'échapper de l'appareil ou y rentrer, suivant qu'il y avait un excès de pression à l'intérieur ou à l'extérieur. C'est ce que M. Regnault a directement prouvé. Ces causes d'erreur ayant dû nécessairement avoir leur effet, il devenait indispensable de recommencer les expériences de Gay-Lussac en mettant à profit les appareils plus précis que l'on avait inventés, en utilisant surtout les procédés de dessiccation nouveaux que l'on avait découverts, procédés qui ont joué leur rôle dans l'étude des gaz. C'est là ce que fit Rudberg.

Le grand progrès que l'on doit à Rudberg ne vient pas des appareils dont il se servit; c'étaient ceux de Dulong et de M. Pouillet : il résulte presque exclusivement du soin minutieux avec lequel l'appareil thermométrique était desséché. En général, Rudberg le mettait en rapport avec une machine pneumatique, le chauffait à 100 degrés, le vidait, y laissait entrer de l'air sec et recommençait cette opération cinquante à soixante fois avant d'admettre que le gaz fût suffisamment

desséché; après cela il mesurait la dilatation, et il la trouva égale à 0,3646.

Pour expliquer une aussi grande différence entre ses mesures et celles de Gay-Lussac, Rudberg étudia l'air sans le dessécher, et sa dilatation fut égale à 0,384 dans une première épreuve et à 0,390 dans une seconde expérience. On vit alors clairement qu'il y avait dans tous les travaux précédents une cause d'erreur commune et très-grave. On reconnut que l'intérieur du vase était recouvert à zéro d'une couche d'humidité qui passait à l'état de vapeur quand on chauffait à 100 degrés, et que la dilatation du gaz s'augmentait de l'expansion de cette vapeur. Cela étant démontré, M. Magnus en Allemagne et M. Regnault en France continuèrent, en 1841, la révision commencée par Rudberg. Nous allons résumer les travaux de M. Regnault, qui sont les plus complets.

FORMULES GÉNÉRALES. — Représentons par v et v' les volumes d'un même poids de gaz à t et t' degrés, aux pressions H et H' , et désignons par a le coefficient moyen de ce gaz; $\frac{v}{1+at}$, $\frac{v'}{1+at'}$ exprimeront les volumes ramenés à zéro sous les pressions H et H' , et, en vertu de la loi de Mariotte, on aura

$$(\alpha) \quad \frac{vH}{1+at} = \frac{v'H'}{1+at'},$$

ou bien, en remarquant que les volumes v et v' sont en raison inverse des densités dans les mêmes circonstances,

$$\frac{H}{d(1+at)} = \frac{H'}{d'(1+at')}.$$

La première de ces équations exprime que le volume d'un gaz à t degrés, divisé par le binôme de dilatation $(1+at)$ et multiplié par la pression H , est une quantité constante; elle sera employée à l'avenir dans tous nos calculs. Il faut faire remarquer toutefois : 1° qu'elle suppose la loi de Mariotte exacte, ce qui ne sera sensiblement vrai que dans les cas où les variations de pression seront peu considérables et les gaz peu compressibles; 2° que a représente le coefficient moyen du

gaz entre 0 et t et entre 0 et t' . Ce nombre n'est pas absolument constant, il varie avec les températures, si on les mesure par le thermomètre à mercure; il change aussi avec la nature du gaz et avec la pression.

EXPÉRIENCES DE M. REGNAULT. — *Première méthode.* Nous passons maintenant aux recherches expérimentales, et nous commencerons par une méthode imaginée autrefois par Dulong et Petit, employée avec quelques modifications par Rudberg et perfectionnée enfin par M. Regnault.

L'expérience se compose de trois opérations distinctes que nous allons décrire successivement.

I. On dispose un vase en verre ADB (*fig. 288*) qui a la

Fig 288.

forme d'un thermomètre à poids, et l'on détermine : 1° sa capacité $\frac{P}{D}$ en pesant le poids P de mercure qu'il contient à zéro ; 2° son coefficient de dilatation k par la méthode générale décrite page 32.

II. On introduit le tube dans une étuve en laiton, qui se

compose d'une chaudière cylindrique contenant de l'eau, d'un tube vertical qui s'élève en son milieu et d'un autre tube plus large E enveloppant le premier et formant autour de lui un manchon qui empêche son refroidissement. C'est dans le tuyau intérieur que l'on fait plonger le tube AB, en le fixant par un bouchon dans le couvercle. Le tout repose sur un fourneau, et quand on chauffe jusqu'à faire bouillir l'eau, la vapeur monte autour de AB, redescend dans le manchon en passant par les ouvertures supérieures D et s'échappe ensuite par un orifice latéral.

L'extrémité B du tube thermométrique est effilée en pointe et ouverte; on la raccorde par un tuyau de caoutchouc avec une série de tubes en U remplis de pierre ponce calcinée, imbibée d'acide sulfurique concentré, et l'on fait communiquer le dernier de ces tubes avec une petite pompe à main P que nous avons décrite, t. I, p. 322. On fait le vide, puis on laisse rentrer l'air et on recommence vingt à trente fois l'opération en mettant un peu d'intervalle entre deux évacuations consécutives. A chaque fois il est clair que l'on enlève de l'air humide pour laisser rentrer de l'air sec, et comme la chaleur favorise l'évaporation de l'eau qui adhère au verre, on finit par enlever toute l'humidité qu'il y avait dans AB.

Après la dernière rentrée d'air sec, on détache le tube de caoutchouc du thermomètre à air et l'on ferme la pointe au moyen d'un chalumeau. On a emprisonné ainsi dans le tube une certaine quantité d'air sec qui est à la pression H de l'atmosphère et à la température T de l'ébullition de l'eau sous cette pression. La pression H est mesurée par le baromètre que l'on observe au moment même; la température T est donnée par des tables que nous ferons connaître, et le volume de l'air est égal à celui du tube à T degrés ou à $\frac{P}{D} (1 + kT)$. En ramenant ce volume à zéro, c'est-à-dire en le divisant par $(1 + \alpha T)$ et le multipliant par H, on a le premier membre de l'équation (α), qui doit être constant,

$$\frac{P}{D} \frac{1 + kT}{1 + \alpha T} H.$$

III. Il faut ensuite porter ce gaz à la température de zéro, ce

qui se fait dans l'appareil dessiné *fig. 289*. Il repose sur une base métallique d'où s'élèvent trois colonnes carrées C, C; elles

Fig. 289.

soutiennent un plateau circulaire à rebord, percé d'un trou en son milieu et muni d'un tube de déversement D. Ce plateau donne appui lui-même à deux tiges verticales reliées à leur sommet par une traverse EE. Aussitôt que le tube thermométrique est refroidi, on le transporte dans ce nouvel appareil, on engage sa tige dans le trou du milieu où on le maintient avec les deux moitiés d'un bouchon percé; on le place verticalement, le réservoir A en haut et la tige B en bas; enfin, pour le fixer invariablement,

on le serre en A par une vis à extrémité concave qu'on abaisse, et on le cale au-dessus du plateau par trois tiges inclinées F qui sont terminées par des têtes de vis mobiles. Ce genre de supports ne permet ni mouvements verticaux ni déplacements latéraux.

Au-dessous du plateau descend verticalement d'abord, puis se recourbe à angle droit, la tige B du vase thermométrique dont on a fermé l'extrémité. Vis-à-vis cette extrémité, on voit une petite cuiller en fer G qui est remplie de cire molle, qui se règle par des supports mobiles et peut glisser le long d'une coulisse horizontale; quand on fera avancer cette cuiller, elle rencontrera la pointe qui alors pénétrera dans la cire molle et s'y fixera.

Les choses étant ainsi disposées, on place tout ce système au-dessus et autour d'un vase plein de mercure dans lequel plongent et la cuiller et le tube BG. Alors, avec des pinces

de fer, on casse la pointe G, et le mercure remonte aussitôt dans la tige et jusque dans le réservoir A, puisque l'air y est refroidi. On couvre ensuite le plateau d'un manchon de verre EE que l'on remplit de glace, et, après quelques minutes d'attente, le gaz ayant pris la température de zéro, on fait avancer la cuiller vers la pointe G qui se ferme dans la cire molle où on la laisse. Dans cette nouvelle phase de l'expérience, la même quantité d'air est encore contenue dans le vase AB; mais elle y est à zéro sous une pression et avec un volume moindres que précédemment, et il faut mesurer ce volume et cette pression. On peut d'ailleurs enlever la glace et le manchon qui la contenait, car la pointe demeurant bouchée, l'air se réchauffe sans que pour cela son volume augmente et que le mercure descende.

Pour que l'on puisse aisément mesurer la pression, l'appareil est muni d'une vis à deux pointes H que l'on fait affleurer sur le niveau extérieur du mercure et qui permet de relever au cathétomètre la hauteur totale h du mercure soulevé dans le tube. Si H' est à ce moment la hauteur barométrique, $H' - h$ est la pression de l'air à zéro. Pour avoir le volume de cet air, on commence par éloigner la cuiller avec précaution, et, comme une petite quantité de cire a pénétré dans la pointe et qu'elle la maintient bouchée, on peut sans danger enlever le tube. En le portant dans la balance, on trouve le poids p du mercure rentré; $\frac{P - p}{D}$ représente le volume occupé à zéro par l'air sous la pression $H' - h$, et le produit $\frac{P - p}{D} (H' - h)$, qui doit être constant, est le deuxième membre de l'équation (α); en l'égalant au premier que nous avons trouvé précédemment, on détermine α par la relation

$$\frac{P}{D} \frac{1 + h T}{1 + \alpha T} H = \frac{P - p}{D} (H' - h).$$

Quatorze mesures très-concordantes entre elles ont donné à M. Regnault le nombre 0,36623; il ne s'en est point contenté. Il y a toujours en effet des causes d'erreur inconnues, même dans les expériences les plus soignées, et il est utile de modifier les appareils, afin de changer le sens et l'étendue de ces

erreurs; car si, malgré cette modification des instruments, les résultats restent constants, il est probable que les inexactitudes soupçonnées sont négligeables. M. Regnault changea donc le tube à air; il lui donna une capacité beaucoup plus considérable et lui adapta une tige très-longue. De cette façon, quand l'air se contractait par le refroidissement, le mercure s'élevait très-haut dans la tige et le gaz avait à zéro et à 100 degrés des volumes sensiblement égaux, mais des pressions très-différentes. Néanmoins le coefficient fut trouvé égal à 0,36633, c'est-à-dire qu'il fut sensiblement égal au précédent.

On remarquera que ces deux nombres sont plus forts que celui de Rudberg. M. Regnault explique cette différence par une observation qui avait échappé à Rudberg. Au moment où l'on casse sous le mercure la pointe effilée du tube, une certaine quantité d'air provenant de la gaine gazeuse qui enveloppe l'extérieur de ce tube pénètre à l'intérieur par un effet de succion et souvent divise la colonne de mercure en parties discontinues. On conçoit qu'après cette rentrée anormale le volume à zéro devient trop considérable et que la dilatation calculée se trouve trop faible. M. Regnault évita cette cause d'erreur en entourant le tube d'un anneau de laiton amalgamé qui était mouillé par le mercure ou en couvrant la surface extérieure de ce liquide avec une couche d'acide sulfurique.

Deuxième méthode. M. Regnault fit usage en second lieu d'un appareil manométrique analogue au pyromètre à air qui avait déjà servi à Rudberg. Cet appareil, tel que l'École Polytechnique le possède, se compose de deux parties distinctes, une chaudière et un manomètre (*fig. 290*).

La chaudière A est un vase de laiton dans lequel on met de l'eau ou de la glace; elle se ferme par un couvercle muni d'un tube pour donner issue à la vapeur; elle est supportée par un pied de fonte le long duquel elle peut être élevée ou abaissée et fixée par une vis K; elle peut se mouvoir en outre dans une coulisse horizontale O, ce qui permet de la faire avancer ou reculer et de l'amener à la position qu'il convient de lui donner; enfin elle est chauffée par une grosse lampe à alcool qui est supportée par le même pied, que l'on peut également faire monter ou descendre et qui sert à mettre l'eau en ébullition.

Le manomètre est disposé comme celui du voluménoètre que nous avons décrit 1. 1^{re}, p. 300. Il est constitué par deux

Fig. 290.



tubes de verre égaux en diamètre : l'un DE droit, vertical et ouvert; l'autre BC, terminé à son sommet par un tube B_a horizontal et fin; tous deux mastiqués à leur partie inférieure dans une pièce en fer munie d'un robinet à trois voies. On pourra, par conséquent, ou faire communiquer les deux branches entre elles, ou fermer le conduit qui les réunit, ou faire écouler le mercure de l'une et de l'autre, suivant la position qu'on donnera au robinet. On a eu soin de dessécher parfaitement ce manomètre en mastiquant les tubes après les avoir chauffés et en les remplissant aussitôt après avec du mercure sec et encore chaud. Je supposerai dans ce qui va suivre que

le mercure affleure dans la branche BC à un repère a marqué à son sommet.

Voici maintenant comment les expériences sont conduites. On prend pour réservoir de gaz un ballon A de $\frac{2}{3}$ de litre environ; on soude à son col un tube cylindrique étroit, et on commence par exécuter avec cet appareil les opérations du thermomètre à poids, ce qui fait connaître sa capacité à zéro V et le coefficient k de sa dilatation. Ensuite on le place en A au centre de la chaudière, en faisant passer sa tige par une tubulure horizontale et l'y fixant par un bouchon. Puis on dispose le manomètre vis-à-vis de la chaudière, et, grâce aux pièces qui permettent de déplacer celle-ci, on amène la tige Am précisément dans le prolongement de nB . On réunit enfin ces deux tubes par un robinet ou mieux par un simple tube à trois voies mastiqué avec soin, dont la troisième tubulure communique avec des tubes à dessiccation H, et par leur intermédiaire avec une pompe à main P.

On dessèche le ballon par le procédé qui a été précédemment employé, c'est-à-dire qu'après avoir fait bouillir l'eau dans la chaudière et fermé la branche BC par le robinet inférieur afin d'immobiliser la colonne de mercure, on enlève l'air humide pour le remplacer par de l'air sec. Après avoir répété l'opération un grand nombre de fois, on refroidit le ballon, d'abord en le couvrant d'eau, ensuite en l'entourant de glace, et quand il est arrivé à la température de zéro, on ferme avec du mastic ou en tournant le robinet n la communication qui existait entre l'appareil et les tubes à dessiccation. On note à ce moment la hauteur barométrique H.

L'air que l'on vient d'emprisonner ainsi est à la pression H; il se compose de deux parties : la première est contenue dans le ballon, son volume est V et sa température 0 degré; la deuxième remplit l'espace compris entre la paroi de la chaudière et le manomètre jusqu'en a . On a jaugé séparément chacun des tubes qui composent cet espace, et comme il est extrêmement petit, n'étant guère que la millième partie de la capacité totale, on peut admettre qu'il est constant, égal à v , qu'il a en tous ses points la température t de l'atmosphère et que le volume d'air qu'il contient réduit à 0 degré est égal à $\frac{v}{1 + \alpha t}$.

Dès lors tout l'air enfermé dans l'appareil aurait à la température de zéro le volume $V + \frac{v}{1 + at}$, et le produit de ce volume par sa pression serait

$$\left(V + \frac{v}{1 + at}\right) H.$$

Pour passer à la seconde phase de l'expérience, il suffit de porter de nouveau l'eau de la chaudière à l'ébullition. L'air se dilatant fait baisser le mercure au-dessous de a ; mais on ramène le niveau à ce repère en ajoutant du mercure dans la branche ouverte, et quand l'état stationnaire est établi, on mesure au cathétomètre la différence h des niveaux dans le manomètre et la hauteur barométrique H' . Alors la pression de l'air est $H' + h$, et la température T d'ébullition de l'eau sous la pression H' est donnée par les tables. La portion d'air contenue dans le ballon occupe maintenant à T degrés un volume $V(1 + hT)$ qui réduit à zéro serait $\frac{V(1 + hT)}{1 + aT}$. La partie contenue dans le volume v qui est à la température t' de l'atmosphère serait $\frac{v}{1 + at'}$; et l'on aura, en faisant le produit du volume total ramené à zéro par sa pression et en égalant le résultat au produit que l'on a trouvé dans la première phase de l'expérience,

$$\left(V + \frac{v}{1 + at}\right) H = \left[\frac{V(1 + hT)}{1 + aT} + \frac{v}{1 + at'}\right] (H' + h).$$

Pour obtenir la valeur de a d'après cette formule, on remarque que les quantités $\frac{v}{1 + at}$ et $\frac{v}{1 + at'}$ sont très-petites et n'interviennent que comme termes de correction; on en calcule la valeur en y remplaçant a par sa valeur trouvée dans les expériences précédentes, et l'équation donne ensuite $1 + aT$ et a . On refait ensuite le même calcul une seconde fois, mais en remplaçant a dans les termes de correction par la valeur que l'on vient d'obtenir, et l'on déduit de l'équation une seconde valeur de $1 + aT$. On peut recommencer une troisième et une quatrième fois, jusqu'à ce qu'en continuant encore les valeurs

obtenues ne changent plus. C'est la méthode dite *des approximations successives*. M. Regnault a trouvé par cette nouvelle série d'expériences le nombre 0,36645.

En rapprochant maintenant les nombres 0,36623, 0,36633, 0,36645, qui ont été fournis par les trois séries d'expériences précédentes, on voit qu'ils ne diffèrent pas sensiblement entre eux, et si l'on se rappelle les précautions dont s'est entouré M. Regnault et la diversité des méthodes qu'il a suivies, on demeurera convaincu que le nombre moyen 0,3663 doit être substitué au coefficient 0,375 qui avait été obtenu par un procédé imparfait et sur de l'air incomplètement desséché. Nous voilà donc déjà conduits à abandonner l'un des résultats qu'avait établis Gay-Lussac.

Troisième méthode. Il est nécessaire de remarquer que dans la méthode précédente, le gaz conserve le même volume, à la dilatation du verre près, dans les deux périodes de l'expérience. A vrai dire, il ne se dilate pas; mais sa pression augmente, et le calcul se fonde sur la loi de Mariotte que l'on suppose exacte. On peut donc dire que le nombre qui vient d'être trouvé représente la dilatation *à volume constant et à pression variable*. Dans la méthode qui nous reste à étudier, c'est précisément l'inverse que nous allons faire.

Nous emploierons encore le même appareil manométrique; nous préparerons le ballon comme précédemment; nous mesurerons de la même manière les données de l'expérience à zéro, et nous aurons encore le produit constant

$$\left(V + \frac{v}{1 + at} \right) H.$$

Mais quand nous chaufferons l'air dans l'eau bouillante, nous laisserons le niveau baisser librement au lieu de le ramener au repère constant, et nous laisserons écouler du mercure jusqu'à ramener l'égalité de niveau dans les deux branches du manomètre. L'air conservera ainsi la pression atmosphérique qui est sensiblement constante, et son volume s'agrandira de l'espace que le mercure abandonne, espace qu'il est facile de jauger. L'équation précédente deviendra

$$\left(V + \frac{v}{1 + at} \right) H = \left(V \frac{1 + kT}{1 + aT} + \frac{v'}{1 + at'} \right) H';$$

elle diffère de la précédente en ce que h est égal à zéro et que v' remplace v dans le second membre. v' représente d'ailleurs le volume compris entre la paroi de la chaudière et le sommet du mercure dans la deuxième période de l'expérience. On voit que

Fig. 291.



cette fois tout l'effet de la dilatation est de transporter de l'air dans le manomètre, et que tout l'effort de l'observateur con-

siste à mesurer avec le plus grand soin v' et t' . Or, comme avec le manomètre précédent les températures que l'on mesurait dans l'air étaient variables et ne pouvaient se déterminer avec précision, on remplace cet instrument par un autre qui est représenté *fig. 291*. Il est maintenu dans un vase en tôle galvanisée plein d'eau, dont la face antérieure est fermée par une glace; on agite cette eau, on en mesure la température t' , qui demeure constante, et on a jaugé à l'avance le tube BC, ce qui permet de mesurer le volume v' . M. Regnault a trouvé par cette méthode le nombre 0,36706.

Ce résultat exprime la dilatation quand le volume du gaz augmente librement sans que sa pression change. C'est la dilatation vraie, *à pression constante et à volume variable*, et l'on voit qu'elle est plus grande que la dilatation à volume constant. Il n'est pas possible de penser qu'une différence aussi considérable doive être attribuée aux erreurs d'observation; car les deux modes d'opération sont presque les mêmes, et l'appareil n'a point changé. Il est même possible de faire à la fois les deux mesures en ramenant d'abord au repère α le volume échauffé et en diminuant ensuite la pression jusqu'à la rendre égale à celle de l'atmosphère. Les erreurs que l'on peut commettre dans cette double mesure sont évidemment les mêmes, et puisque l'on n'obtient pas le même nombre, c'est que la différence des deux coefficients est réelle.

On s'explique et l'on aurait pu prévoir cette inégalité des deux dilatations. Quand on opère à pression constante, on mesure la dilatation par l'augmentation de volume, et on la calcule sans faire intervenir la loi de Mariotte; mais si au contraire on laisse le volume constant, c'est une augmentation de pression que l'on observe, et le calcul se fonde sur la loi de Mariotte supposée exacte. Comme elle n'est pas rigoureusement vraie, ses inexactitudes se reportent sur la dilatation. Pour confirmer ce raisonnement, soit v_t et H_t le volume et la pression d'un gaz à t degrés; on peut le ramener à zéro, soit en laissant sa pression constante H_t , et alors son volume devient $\frac{v_t}{1 + \alpha t}$, soit en laissant son volume constant v_t , et alors sa pression diminue et devient $\frac{H_t}{1 + \alpha' t}$. Or on sait, d'après les

expériences sur la loi de Mariotte, que

$$\frac{v_t \frac{H_t}{1 + \alpha' t}}{\frac{v_t}{1 + \alpha t} H_t} > 1, \quad \text{par suite} \quad 1 + \alpha t > 1 + \alpha' t,$$

d'où il résulte que α , le coefficient à pression constante, doit être plus grand que α' , le coefficient à pression variable; et c'est justement ce que l'expérience vient de nous apprendre. On peut maintenant prévoir que plus un gaz liquéfiable s'éloignera de la loi de Mariotte, plus α différera de α' , et que l'hydrogène, qui s'en écarte en sens inverse, devra offrir des résultats opposés, c'est-à-dire que la dilatation à pression constante devra être plus petite qu'à pression variable. On voit combien se complique déjà une question que l'on était habitué à considérer comme élémentaire. Nous allons la voir devenir moins simple encore en suivant M. Regnault dans l'étude des autres gaz.

DILATATION DES DIFFÉRENTS GAZ. — Les divers gaz qui ont été examinés ont été purifiés avec un soin particulier. On les introduisait dans l'appareil à manomètre, et les observations ne différaient en rien de celles qui ont été faites sur l'air. Nous n'avons donc qu'à résumer les résultats :

Dilatation entre 0 et 100 degrés.

	Sous volume constant.	Sous la pression constante d'une atmosphère.
Hydrogène.....	0,3667	0,3661
Air.....	0,3665	0,3670
Azote.....	0,3668	
Oxyde de carbone.....	0,3667	0,3669
Acide carbonique.....	0,3688	0,3710
Protoxyde d'azote.....	0,3676	0,3719 .
Acide sulfureux.....	0,3845	0,3903
Cyanogène.....	0,3829	0,3877

Nous ferons remarquer d'abord que ces résultats vérifient

les prévisions que nous venons de formuler : c'est-à-dire qu'il faut distinguer deux coefficients de dilatation, l'un à volume constant, l'autre à pression constante, que pour tous les gaz très-compressibles, le premier est plus petit que le second, et que l'inverse se présente pour l'hydrogène, qui se comprime moins que la loi de Mariotte ne l'indique.

Mais le tableau précédent met en évidence un fait encore plus important : c'est que la dilatation des divers gaz est inégale et d'autant plus considérable que leur compressibilité est plus grande. Il faut donc renoncer à la loi de dilatation égale comme on a déjà renoncé au nombre 0,375 établi par Gay-Lussac. Ce point était trop important pour que M. Regnault n'ait pas cherché à le mettre en évidence par une expérience

ig. Fig. 292.

positive. Il prit deux ballons A et A' de capacités V et V', aussi égales que possible ; il les plaça dans une même chaudière et les fit communiquer tous deux avec les branches fermées d'un double manomètre (fig. 292). Ces branches se rendaient dans un même réservoir en fer et communiquaient avec un seul tube ouvert, destiné à mesurer la pression. Supposons qu'on ait d'abord chargé ces deux ballons avec de l'air à zéro et que le mercure soit réglé à deux repères α et α' placés au même niveau. Quand on chauffera à T degrés, il faudra, pour ramener le mercure aux mêmes repères, établir entre les deux branches

une différence de hauteur h pour le premier ballon et h'

pour le second. On aura les deux équations

$$\left(V + \frac{v}{1 + at}\right) H = \left[\frac{V(1 + kT)}{1 + aT} + \frac{v}{1 + at'}\right] (H' + h),$$

$$\left(V' + \frac{v'}{1 + at}\right) H = \left[\frac{V'(1 + kT)}{1 + aT} + \frac{v'}{1 + at'}\right] (H' + h');$$

ce qu'on peut écrire

$$\left(\frac{V}{v} + \frac{1}{1 + at}\right) H = \left(\frac{V}{v} \frac{1 + kT}{1 + aT} + \frac{1}{1 + at'}\right) (H' + h),$$

$$\left(\frac{V'}{v'} + \frac{1}{1 + at}\right) H = \left(\frac{V'}{v'} \frac{1 + kT}{1 + aT} + \frac{1}{1 + at'}\right) (H' + h').$$

Il est clair que, si les repères ont été choisis de telle sorte que $\frac{V}{v} = \frac{V'}{v'}$, la hauteur h sera égale à h' , et que l'on ramènera à

la fois les deux niveaux aux deux repères avec un même excès de pression $h = h'$. On détermina dès lors les repères par cette condition, puis on fit l'expérience et l'on vit qu'en effet les deux niveaux revenaient en même temps en a et en a' . Les choses étant ainsi réglées, on conserva de l'air dans l'un des ballons, mais on chargea l'autre avec de l'acide sulfureux, et l'on trouva que la pression nécessaire pour faire remonter le mercure en a dans l'air était moindre que celle qui le ramenait en a' dans l'acide sulfureux. Cette expérience différentielle prouve sans contestation possible que l'air est moins dilatable que l'acide sulfureux.

DILATATION SOUS DES PRESSIONS DIFFÉRENTES. — Après ces expériences, il ne restait plus rien des lois autrefois admises, si ce n'est celle que l'on doit à Davy. Il fallait donc savoir si elle est exacte ou non, c'est-à-dire chercher si les dilations des gaz sont indépendantes de leur pression. Cela n'était plus probable, et nous allons voir que cela n'est pas vrai. Pour le démontrer, M. Regnault continua de suivre la deuxième et la troisième méthode; seulement il employait des manomètres plus élevés et il enfermait les gaz dans le réservoir sous des pressions plus hautes ou plus basses que celle de l'atmosphère.

Il mesura la dilatation à volume et à pression constants, et voici les résultats qu'il a trouvés :

Dilatation à volume constant.

AIR.			ACIDE CARBONIQUE.		
PRESSIONS à 0 degré.	PRESSIONS à 100 degrés.	100 α .	PRESSIONS à 0 degré.	PRESSIONS à 100 degrés.	100 α .
mm	mm		mm	mm	
109,72	149,31	0,36482	758,47	1034,54	0,36856
174,36	237,17	0,36513	901,09	1230,37	0,36943
266,06	395,07	0,36542	1742,93	2387,72	0,37523
374,67	510,35	0,36587	3589,07	4759,03	0,38598
375,23	510,95	0,36572			
760,00	"	0,36650			
1678,40	2286,09	0,36760			
1692,53	2306,23	0,36800			
2144,18	2924,04	0,36894			
3655,66	4992,09	0,37091			

Dilatation à pression constante.

HYDROGÈNE.	AIR.	ACIDE CARBONIQUE.	ACIDE SULFUREUX.
mm	mm	mm	mm
760 0,36613	760 0,36706	760 0,37099	760 0,3903
2545 0,36616	2525 0,36944	2520 0,38455	980 0,3980
	2620 0,36964		

On voit par le premier de ces tableaux que l'air a été l'objet d'expériences très-étendues. On a mesuré sa dilatation à volume constant, à des pressions initiales comprises entre 109 et 3655 millimètres, et le coefficient a varié de 0,36482 à 0,37091 en prenant la valeur connue 0,36650 à 760 millimètres. On peut donc dire que la dilatation de ce gaz augmente ou diminue en même temps que la pression. L'acide carbonique se comporte de la même manière et présente des variations encore plus grandes.

M. Regnault a mesuré ensuite la dilatation vraie, à volume

variable, sous des pressions constantes de plus en plus élevées. Le deuxième tableau montre qu'elle n'a pas varié pour l'hydrogène, mais qu'elle a augmenté sensiblement pour l'air, beaucoup pour l'acide carbonique et très-rapidement pour l'acide sulfureux.


Ces résultats viennent heureusement confirmer les inductions auxquelles avait été conduit M. Regnault par son travail sur la loi de Mariotte, inductions que nous avons exposées tome I, page 286. Nous disions alors que, vraisemblablement, les gaz liquéfiables perdraient de leur compressibilité si on les échauffait; qu'à une certaine température on les verrait suivre la loi de Mariotte, et que, plus échauffés encore, ils s'en écarteraient en sens inverse, comme le fait l'hydrogène à la température ordinaire. C'est précisément ce que démontrent les expériences précédentes.

Prenons à zéro un gaz $V_0 H_0$; comprimons-le à cette température jusqu'à $V_1 H_1$: on sait que $\frac{V_0 H_0}{V_1 H_1}$ est plus grand que l'unité.

Chauffons maintenant ce gaz dans chacun de ces deux états jusqu'à la même température t , et il deviendra $V_0(1 + at) H_0$ et $V_1(1 + a't) H_1$, a et a' étant les coefficients de dilatation sous les pressions H_0 et H_1 . Le rapport précédent deviendra $\frac{V_0 H_0}{V_1 H_1} \cdot \frac{1 + at}{1 + a't}$. Or, comme a' est plus grand que a , la valeur de ce rapport aura diminué depuis zéro jusqu'à t degrés; elle pourra donc se rapprocher de l'unité, lui devenir égale et être plus petite que 1; ce qui veut dire que, la température augmentant, le gaz se rapprochera de la loi de Mariotte, la suivra, et finira par s'en écarter inversement, comme le fait l'hydrogène.

Nous pouvons, pour terminer, résumer en quelques mots tous les résultats des expériences précédentes. Il est probable que si tous les gaz suivaient la loi de Mariotte, ils auraient une dilatation commune, égale à peu près à celle de l'hydrogène et indépendante de leur pression; mais, comme leur compressibilité est, en général, plus rapide, variable avec leur nature et décroissante quand la température augmente, ils possèdent une dilatation inégale, d'autant plus grande qu'ils sont plus compressibles, qui croît avec la pression, et l'on est

obligé de distinguer deux coefficients, l'un à volume constant, l'autre à pression constante. Telle est la vérité expérimentale. On a pu remarquer toutefois que les différences entre les diverses dilatations sont très-faibles, et l'on pourra, dans les applications, conserver l'usage de la loi de Mariotte et continuer l'emploi de la formule générale de dilatation (α) que nous avons fait connaître, à la condition d'y remplacer le coefficient α par la valeur qui convient à chaque gaz et aux conditions dans lesquelles il est placé.



TRENTE-QUATRIÈME LEÇON.

DE LA MESURE DES TEMPÉRATURES.

Observations générales. — Thermomètre à air. — Comparaison des thermomètres à gaz entre eux. — Comparaison des thermomètres à air et à mercure. — Comparaison des thermomètres à poids et à tige. — Construction du thermomètre à mercure. — Échelles diverses. — Thermomètre métastatique. — Pyromètres. — Thermomètre de Breguet. — Thermomètre à maximum et à minimum. — Thermomètres différentiels.

OBSERVATIONS GÉNÉRALES. — Dans les recherches précédentes, nous avons supposé qu'on employait un thermomètre à mercure pour la mesure des températures basses et un thermomètre fondé sur la dilatation de l'air quand on opérait à des températures supérieures à 100 degrés. Mais nous n'avons décrit ni l'un ni l'autre de ces appareils, nous ne les avons point comparés et nous n'avons donné aucune raison pour justifier le choix que nous en avons fait. Nous avons maintenant tous les éléments nécessaires pour traiter ces questions et pour discuter les conditions auxquelles il faut s'assujettir dans la mesure des températures; c'est ce que nous allons faire après avoir résumé d'abord les principales conséquences des études précédentes.

1° Tous les corps se dilatent. Nous sommes convenus de mesurer le degré d'échauffement ou la température par la dilatation.

2° Nous avons pris comme points de repère conventionnels deux températures fixes : l'une celle de la glace fondante, que nous avons désignée par 0 degré; l'autre de l'eau bouillante, que nous avons définie 100 degrés.

3° La dilatation d'un thermomètre quelconque étant δ_{100} entre 0 et 100 degrés, et son coefficient moyen étant $\frac{\delta_{100}}{100} = k$,

on convient de dire que la température t est

$$1, 2, 3, \dots, t \text{ degrés,}$$

quand la dilatation est

$$k, 2k, 3k, \dots, kt.$$

En général on peut écrire

$$t = \frac{\delta}{k},$$

ce qui veut dire que la température est mesurée par la dilatation observée du thermomètre rapportée à une unité convenue, le coefficient moyen de dilatation entre 0 et 100 degrés.

4° Un thermomètre peut se construire avec une substance quelconque; il suffit de le disposer de manière à mesurer sa dilatation et de le graduer comme on vient de le dire; la température qu'il marquera sera toujours égale au quotient de la dilatation par le coefficient moyen. Supposons qu'on ait adopté le thermomètre à air.

5° La dilatation des divers corps solides ou liquides à des températures marquées par le thermomètre à air s'exprime en général par une formule

$$\delta_1 = at + bt^2 + ct^3 + \dots,$$

dans laquelle on peut remplacer t par sa valeur $\frac{\delta}{k}$, ce qui donne

$$\delta_1 = a \frac{\delta}{k} + b \left(\frac{\delta}{k} \right)^2 + c \left(\frac{\delta}{k} \right)^3 + \dots$$

Quand on a *mesuré* la dilatation δ_1 d'un corps, on n'a donc fait rien autre chose que de la *comparer* à la dilatation δ de l'air placé dans les mêmes conditions d'échauffement, et la formule précédente prouve que δ et δ_1 ne sont pas proportionnelles. On a trouvé de plus que chaque substance satisfait à une formule et à une loi particulière de dilatation.

6° Si l'on construit un thermomètre avec un quelconque des corps étudiés, la température t_1 qu'il donne est exprimée par $\frac{\delta_1}{k_1}$, et l'on aura

$$t_1 = \frac{\delta_1}{k_1} = \frac{a}{k_1} t + \frac{b}{k_1} t^2 + \frac{c}{k_1} t^3 + \dots,$$

ce qui montre que, placés dans la même enceinte, tous les thermomètres formés de substances différentes donneront des températures inégales, excepté aux points fixes 0 et 100.

7° Il faut donc faire un choix parmi ces thermomètres discordants, convenir d'accepter l'un d'eux à l'exclusion de tous les autres et le construire de façon qu'il soit toujours identique à lui-même, puisque la température ne sera définie que lorsque ce choix aura été fait. Nous n'avons plus qu'à chercher quel est celui qui mérite la préférence.

La question de choisir et de graduer les thermomètres est une de celles qui ont le plus occupé les physiciens depuis Drebbel et les académiciens de Florence. Il serait sans intérêt comme sans utilité de reproduire ici les discussions surannées auxquelles elle a donné lieu. Ce n'est qu'à partir de Dulong et Petit qu'elle fut rationnellement discutée, et c'est à partir de cette époque que nous en suivrons les progrès.

Dulong et Petit se sont demandé si le long usage qu'on en a fait justifie suffisamment l'emploi du thermomètre ordinaire, et s'il n'y a point quelque raison théorique pour préférer une autre substance au mercure. Voici comment ils ont raisonné.

Quelle que soit la cause de la chaleur, on conçoit qu'elle s'accumule dans les corps en des proportions plus ou moins considérables et qui peuvent être mesurées. Ainsi 1 gramme de charbon brûlé dans l'oxygène développe une certaine masse de chaleur qui peut s'accumuler dans un corps; $\frac{1}{2}$ gramme en donne moitié moins et $\frac{1}{4}$ de gramme en produit le quart. En général des quantités de chaleur peuvent être inégales et se comparer entre elles comme toutes les grandeurs, par des procédés qui nous occuperont dans la suite et dont il suffit pour le moment de concevoir la possibilité. Cela posé, la quantité de chaleur absorbée par un thermomètre qui s'échauffe n'a qu'un rapport de cause à effet avec la grandeur de la dilatation qu'elle détermine, et l'on ne peut rien savoir *a priori* sur la relation qui existe entre cette cause et cet effet. C'est à l'expérience qu'il faut le demander, et c'est ce qu'ont fait Dulong et Petit. Ils ont mesuré d'une part les dilatations de plusieurs corps, depuis 0 jusqu'à 100 et depuis 0 jusqu'à 300 degrés, et d'autre part les quantités de chaleur qu'absorbent des poids égaux de ces substances, en passant aussi de

0 à 100 et de 0 à 300; ils ont trouvé que les dilatations n'étaient pas proportionnelles aux chaleurs absorbées. Nous rapportons leurs résultats dans le tableau suivant :

TEMPÉRA- TURE du thermo- mètre à air.	VERRE.			FER.			CUIVRE.		
	DILATA- TION.	CHALEUR absorbée.	RAP- PORT.	DILATA- TION.	CHALEUR absorbée.	RAP- PORT.	DILATA- TION.	CHALEUR absorbée.	RAP- PORT.
100	$\frac{100}{27700}$	100 (0,177)	6850,0	$\frac{100}{26200}$	100 (0,1098)	3096,4	$\frac{100}{19400}$	100 (0,0949)	1841,1
300	$\frac{300}{22900}$	300 (0,190)	6251,0	$\frac{300}{22700}$	300 (0,1218)	2764,8	$\frac{300}{17700}$	300 (0,1013)	1793,0

TEMPÉRA- TURE du thermo- mètre à air.	PLATINE.			MERCURE.		
	DILATA- TION.	CHALEUR absorbée.	RAP- PORT.	DILATA- TION.	CHALEUR absorbée.	RAP- PORT.
100	$\frac{100}{27700}$	100 (0,0355)	1338,4	$\frac{100}{5650}$	100 (0,0330)	183,15
300	$\frac{300}{26900}$	300 (0,0355)	1288,6	$\frac{300}{3700}$	300 (0,0350)	174,90

On voit donc que la chaleur absorbée est loin d'être proportionnelle à la dilatation, et, s'il est permis d'étendre à toutes les substances les résultats des expériences précédentes, on peut dire qu'il existe entre la dilatation et la chaleur absorbée une relation compliquée et tout à fait inconnue, et que si l'on forme des thermomètres avec des corps quelconques, leur dilatation mesure conventionnellement la température sans indiquer en aucune façon la chaleur qu'ils absorbent. Les indications thermométriques sont donc entièrement empiriques et n'ont en général aucune signification théorique.

Cependant, si l'on pouvait trouver quelques substances exceptionnelles qui satisfissent à la condition de se dilater proportionnellement à la quantité de chaleur qu'elles reçoivent, ce seraient elles qu'il faudrait choisir pour le thermomètre, puisque la température marquée par cet instrument mesurerait en même temps la chaleur qu'il absorbe, et qu'il aurait ainsi une raison d'être théorique dont les autres sont dépourvus. Or, à l'époque où Dulong et Petit faisaient ces recherches,

ils admettaient et croyaient avoir démontré que les gaz se dilatent et se compriment également, quelle que soit leur nature ou leur pression; ils en concluaient tout naturellement que leur dilatation est uniquement causée par la force expansive de la chaleur et que la force attractive de leurs molécules est nulle. De là à admettre une loi de proportionnalité entre la chaleur et la dilatation des gaz, il n'y avait qu'un pas, et bien qu'ils ne l'aient pas explicitement franchi, ils regardaient cette proportionnalité comme très-probable. Partant de cette pensée, ils admirent qu'il était plus simple d'exprimer les températures par la dilatation de l'air, attendu que toutes les lois doivent être fonction des quantités de chaleur ou de la dilatation des gaz qui leur est proportionnelle. C'est pour cette raison théorique qu'ils ont adopté le thermomètre à air.

Ils font remarquer cependant, et très-judicieusement, que cet instrument ne possède point tous les avantages qu'on peut s'en promettre; car s'il mesure les chaleurs qu'il absorbe, il ne mesure pas celles qu'absorbent d'autres corps solides ou liquides quand on les porte aux mêmes degrés d'échauffement; cela résulte, en effet, du tableau précédent. Les recherches de M. Régnauld ont confirmé les idées de Dulong et Petit. Ayant mesuré avec un grand soin les chaleurs spécifiques des gaz, il a trouvé que ces substances absorbent des quantités de chaleur indépendantes de leur pression et toujours proportionnelles à la dilatation qu'ils éprouvent, c'est-à-dire à la température mesurée par cette dilatation. Il y a donc une raison de convenance théorique pour adopter le thermomètre à gaz.

Mais les physiciens ont dû s'attacher surtout à une autre condition tout expérimentale et aussi essentielle : c'est que les thermomètres doivent toujours être *comparables*, c'est-à-dire que deux instruments établis à diverses époques, en divers lieux, par divers observateurs, doivent être absolument identiques. Nous sommes, par conséquent, conduits à nous préoccuper de cette condition, à adopter les thermomètres qui la réalisent le mieux et à rejeter ceux qui n'y satisfont pas. Nous allons dès lors étudier séparément et comparer entre eux les divers instruments que l'on a construits.

THERMOMÈTRE À AIR. — Pour réaliser un thermomètre à air, on peut employer tous les appareils qui ont servi à mesurer la dilatation des gaz, les porter de zéro à la température T que l'on veut déterminer, mesurer la pression et le volume du gaz à ces deux phases de l'expérience, écrire la formule qui servait précédemment à calculer le coefficient α de dilatation, remplacer α par sa valeur dans cette formule et la résoudre par rapport à la température T .

Dulong et Petit ont employé deux thermomètres à air : l'un d'eux est représenté en expérience dans l'appareil de la dilatation du mercure (*fig.* 277, p. 16). C'est un vase plein d'air sec dont le réservoir occupe toute la hauteur du manchon et qui se prolonge par un tube recourbé et gradué GH, jusqu'à venir affleurer à la surface d'un bain de mercure. Tant que la température s'élève, une portion de l'air est expulsée, et ce qui reste demeure à la pression atmosphérique; quand elle est stationnaire, on soulève la cuvette pour faire plonger l'extrémité H dans le mercure; et quand elle baisse, ce mercure remonte dans l'appareil à une hauteur que l'on mesure. Il est facile de calculer ensuite la relation qui existe entre les deux états du gaz à T degrés, où il a été porté d'abord, et à t degrés, où on le ramène par le refroidissement : on connaît α , on en déduit T .

Le deuxième appareil de Dulong et Petit était celui que M. Regnault imita et perfectionna dans la première méthode de ses recherches sur la dilatation (*fig.* 288). C'était un tube en verre jaugé à zéro, plein d'air sec, ouvert à son extrémité et qu'on échauffait dans l'enceinte dont on voulait mesurer la température T . On le fermait à la lampe en observant la pression H ; on le refroidissait ensuite dans un appareil analogue à celui de la *fig.* 289; et, en cassant la pointe sous le mercure, il remontait d'une hauteur h à la température de zéro. On voit que le procédé expérimental est celui que nous avons décrit précédemment, et l'on calcule T par la formule de la page 60 :

$$\frac{P}{D} \frac{1 + kT}{1 + \alpha T} H = \frac{P - p}{D} (H' - h).$$

Depuis cette époque, M. Pouillet a imaginé le pyromètre à air, qui se compose d'un réservoir en platine et qu'on peut

échauffer à des températures aussi élevées qu'on le désire, et d'un manomètre qui est relié à ce réservoir. Cet appareil, sauf la forme et la disposition des pièces, est le même que celui qui a été employé ensuite par M. Regnault et dessiné *fig. 290*.

Enfin, après tous ces essais, M. Regnault a définitivement adopté pour thermomètre à gaz l'appareil représenté *fig. 290*. Nous allons résumer les opérations qu'il faut faire pour trouver la température. Le ballon qui servait de réservoir pourra prendre toutes les formes que l'on voudra, celle d'un tube allongé ou celle d'un vase sphérique, suivant la disposition particulière des enceintes au milieu desquelles on le plongera et dont on voudra obtenir la température. Dans tous les cas, il faudra préalablement déterminer le volume à zéro V de ce réservoir et son coefficient de dilatation k .

Il sera réuni ensuite avec le manomètre au moyen d'un tube à trois branches n , et le volume v compris entre l'extrémité du réservoir et le repère a sera une fois pour toutes mesuré à 0 degré. Enfin, après avoir séché l'appareil avec soin et l'avoir rempli de gaz à zéro, on fermera le tube à trois branches en notant à ce moment la pression H du baromètre. La masse d'air enfermée sera donnée par le produit

$$\left[V + \frac{v(1 + kt)}{1 + at} \right] H.$$

Il sera bon de faire une expérience en portant le réservoir dans l'eau bouillante, et, en ramenant le niveau du mercure au repère a , de mesurer la nouvelle pression $H' + h$ du gaz :

$$\left[V + \frac{v(1 + kt)}{1 + at} \right] H = \left[\frac{V(1 + kT)}{1 + aT} + \frac{v(1 + kt')}{1 + at'} \right] (H' + h').$$

Cette formule servira à calculer la valeur exacte a du coefficient moyen de dilatation qui convient au gaz enfermé dans l'appareil.

Quand on voudra mesurer ensuite la température inconnue d'une enceinte dans laquelle l'appareil sera placé, on opérera comme on vient de le faire dans l'eau bouillante, et l'équation précédente, dans laquelle le premier membre est constant,

servira à calculer T . La *fig. 278*, page 20, offre en CDEF un exemple de cet appareil.

COMPARAISON DES THERMOMÈTRES A GAZ. — Nous devons maintenant rechercher si deux thermomètres à gaz construits dans des conditions dissemblables donnent des températures identiques. Pour le savoir, M. Regnault en préparait deux et il comparait les résultats accusés par l'un et par l'autre. Le premier fut d'abord chargé d'air à $\frac{1}{2}$ atmosphère, le second fut rempli du même gaz pris à 4 atmosphères; les coefficients moyens α et α' de l'air à ces deux pressions furent préalablement déterminés en plaçant les deux thermomètres dans la glace fondante et dans l'eau bouillante; puis les deux appareils furent plongés dans une enceinte commune dont on éleva progressivement la température. A des moments déterminés, on rendait l'échauffement stationnaire, puis on observait les deux appareils, et l'on calculait par chacun d'eux la température du bain. Le premier donnait T , le deuxième T' , et l'on reconnut que dans tous les cas ces températures furent égales. Les thermomètres à air sont donc comparables, lors même qu'ils sont chargés d'air à des pressions très-différentes.

M. Regnault changea ensuite le gaz de l'un des thermomètres; il le remplaça successivement par l'hydrogène, l'acide carbonique et l'acide sulfureux; il recommença la comparaison des deux appareils et calcula T et T' en introduisant dans la formule les coefficients α et α' particuliers à chacun des gaz employés. Les températures furent encore les mêmes avec l'air et l'hydrogène, avec l'air et l'acide carbonique, mais sensiblement inégales avec l'air et l'acide sulfureux.

Enfin on modifia la substance des réservoirs. L'un étant en cristal, l'autre en verre, et tous deux étant remplis du même gaz, ils donnèrent les mêmes résultats : cela est facile à comprendre. Il est bien vrai que les dilatations du verre et du cristal suivent des lois différentes et ne sont pas proportionnelles; mais le défaut de proportionnalité de ces deux dilatations n'intervient que comme une cause d'erreur extrêmement petite et tout à fait négligeable, car elles ne sont guère que la 160^e partie de la dilatation des gaz.

Après ces épreuves on peut considérer le thermomètre à air

comme un instrument parfaitement comparable, puisqu'en variant successivement les éléments dont on le compose on ne cesse pas d'obtenir la même valeur de T dans des enceintes également chauffées. Ce thermomètre est donc irréprochable, puisque, d'une part, la température qu'il indique est parfaitement définie, et que, de l'autre, elle mesure la chaleur qu'il absorbe depuis zéro jusqu'à cette température. Mais il a l'immense inconvénient d'exiger pour chaque mesure de T une expérience complète et délicate.

COMPARAISON DES THERMOMÈTRES À AIR ET À MERCURE. — Pour éviter cet inconvénient, Dulong et Petit imaginèrent de se servir du thermomètre à mercure et de ramener les indications de celui-ci à celles du thermomètre à gaz par une table de correction. Ils furent ainsi conduits, pour construire cette table, à comparer un thermomètre à air avec un thermomètre à mercure. Ils admirent, sans avoir essayé de le démontrer, que ce dernier instrument est toujours identique et que la table une fois construite servirait pour tous les thermomètres à mercure, quels qu'ils fussent. Ils placèrent alors dans une même enceinte deux thermomètres, l'un à poids, l'autre à air, et les chauffèrent en même temps. Ils reconnurent que ces instruments marchaient d'accord entre -36 et $+100$ degrés, mais qu'au delà l'appareil à mercure était en avance sur l'instrument à gaz. Nous avons donné page 18 quelques termes de cette comparaison.

Malheureusement, la table de correction donnée par Dulong et Petit ne s'applique qu'au thermomètre dont ils se sont servis. Nous allons prouver, en effet, que les thermomètres à mercure que l'on fabrique avec des verres différents ne sont pas comparables.

M. Regnault recueillit des tubes en verre, très-différents par leur provenance, par leur composition, par leurs propriétés physiques, et qui avaient évidemment des dilatations très-inégales, puis il en fit des thermomètres à poids. Il reconnut alors que ces divers instruments étaient loin de marcher d'accord; certains, dont les enveloppes étaient de verre, différaient peu du thermomètre à gaz, pendant que d'autres, préparés avec du cristal à base de plomb, marquaient des

températures notablement plus élevées. Ceux dont la composition chimique est la même donnent sensiblement les mêmes nombres; mais, comme cette identité de composition est rarement réalisée, on obtiendra rarement des appareils concordants. Le thermomètre à mercure manque donc, dans les températures élevées, de la qualité la plus essentielle, celle d'être toujours identique, et l'on en jugera par le tableau suivant :

TEMPÉRATURE du thermomètre à air.	TEMPÉRATURE DU THERMOMÈTRE À MERCURE.			
	CRISTAL.	VERRE ORDINAIRE.	VERRE VERT.	VERRE DE SUÈDE.
100	100,00	100,00	100,00	100,00
120	120,12	119,25	120,08	120,04
140	140,29	139,85	140,21	140,11
160	160,52	159,74	160,40	160,20
180	180,80	179,63	180,60	180,33
200	201,25	199,70	200,80	200,50
220	221,82	219,80	221,20	220,75
240	242,55	239,90	241,60	241,16
260	263,44	260,20	"	"
280	284,48	280,52	"	"
300	305,72	301,08	"	"
320	327,25	321,80	"	"
350	360,50	354,00	"	"

M. Pierre a été plus explicite encore. Ayant comparé entre eux des thermomètres à tige, formés de verre ou de cristal et construits avec le même soin, il trouva que ces instruments ne sont même point rigoureusement d'accord entre 0 et 100 degrés. Ces résultats auraient pu se prévoir; car, dans les différents thermomètres à mercure, c'est la dilatation apparente qui est observée; elle est la différence entre les dilatations absolues du mercure et du verre, et celle-ci étant le septième environ de celle-là, elle doit influencer notablement sur l'effet résultant et changer les lois de cet effet toutes les fois qu'elle change elle-même. Puisqu'il est démontré qu'à des températures élevées les thermomètres à mercure ne sont point tous comparables, il faut de toute nécessité rejeter leur emploi.

Cette conclusion est aussi instructive pour l'avenir qu'elle est fâcheuse pour le passé; car, d'une part, elle nous montre combien il faut se défier de cet instrument, et, de l'autre, elle nous avertit que dans tous les travaux anciens les températures ne sont point définies, puisque la provenance, la composition et l'état du verre des thermomètres nous sont inconnus.

On pourra cependant continuer à faire usage du thermomètre à mercure, d'abord entre -36 et $+100$ degrés, puisque entre ces limites il reste sensiblement comparable; et même à des températures supérieures, mais à la condition de commencer par graduer l'instrument spécial que l'on emploie en le comparant avec le thermomètre à air, et par construire une courbe ou une table qui permette de passer de ses indications à celle du thermomètre à gaz. Mais cette table ne s'appliquera qu'à cet instrument particulier et ne sera pas générale, comme l'avaient pensé Dulong et Petit.

COMPARAISON DES THERMOMÈTRES A POIDS ET A TIGE. — On se souvient que dans toutes leurs recherches, Dulong et Petit employaient exclusivement le thermomètre à poids; c'est

Fig. 293.



qu'ils avaient reconnu par expérience qu'il est impossible de rencontrer des tiges thermométriques parfaites et qu'il est extrêmement difficile de grader leur capacité en parties égales. Ils se défiaient donc du thermomètre ordinaire, tandis qu'en pesant le mercure expulsé par la dilatation, ils évitaient toutes les erreurs du calibrage des tubes et obtenaient la température avec plus de précision. Mais, pour que cette substitution du thermomètre à poids au thermomètre à tige soit permise, il faut avoir montré que tous deux sont identiques.

Admettons que le mercure s'arrête en A à zéro (fig. 293), et qu'à cette température le volume commun du mercure et du réservoir soit v_0 . Quand on chauffe, le mercure prend un volume $BD = v'$, la capacité AB devient v et le mercure monte dans la tige d'une quantité $AD = v' - v$. Si la tige était coupée en A, ce mercure tomberait, pourrait être recueilli et pesé, et l'appareil serait un thermomètre à poids. Les deux instruments

ont donc cela de commun que c'est la même quantité de mercure $v' - v$ qui s'élève dans la tige de l'un et qui tombe dans le réservoir de l'autre. En désignant par Δ la dilatation apparente du mercure pour 1 degré, nous avons, dans le thermomètre à tige :

$$t\Delta = \frac{v' - v}{v} = \frac{AD}{AB}.$$

Dans le thermomètre à poids (p. 31),

$$t\Delta = \frac{v' - v}{v} = \frac{p}{P - p}.$$

Ces relations démontrent l'identité des deux valeurs de $t\Delta$; par conséquent les valeurs de t seront identiques, pourvu que Δ ait la même valeur dans l'une et dans l'autre. Or, cette constante se détermine en portant les deux appareils de 0 à 100 degrés, ce qui donne respectivement :

$$100\Delta = \frac{v'_{100} - v_{100}}{v_{100}} = \frac{AC}{AB}, \quad 100\Delta = \frac{v'_{100} - v_{100}}{v_{100}} = \frac{p_{100}}{(P - p)_{100}}.$$

Les valeurs de Δ tirées de ces équations seront nécessairement égales entre elles. En les substituant dans les expressions précédentes de $t\Delta$, on obtiendra pour t les deux valeurs identiques

$$t = \frac{\frac{AD}{AC}}{100}, \quad t = \frac{100p}{(P - p)} \frac{(P - p)_{100}}{p_{100}}.$$

Mais pour avoir t par le thermomètre à tige, il faut diviser AC en 100 parties égales, et le mercure s'arrêtant en D , il y aura autant de degrés de température que de divisions de A en D . Pour le thermomètre à poids, il faut diviser $\frac{p}{P - p}$ par le coefficient moyen $\frac{p_{100}}{100(P - p)_{100}}$.

CONSTRUCTION DU THERMOMETRE A MERCURE. — Au lieu de se résigner comme Dulong et Petit à n'employer que le thermomètre à poids, M. Regnault a toujours fait usage des thermomètres à tige, qui sont incomparablement plus commodes;

mais il les a toujours construits lui-même avec des précautions très-minutieuses, que nous allons maintenant faire connaître.

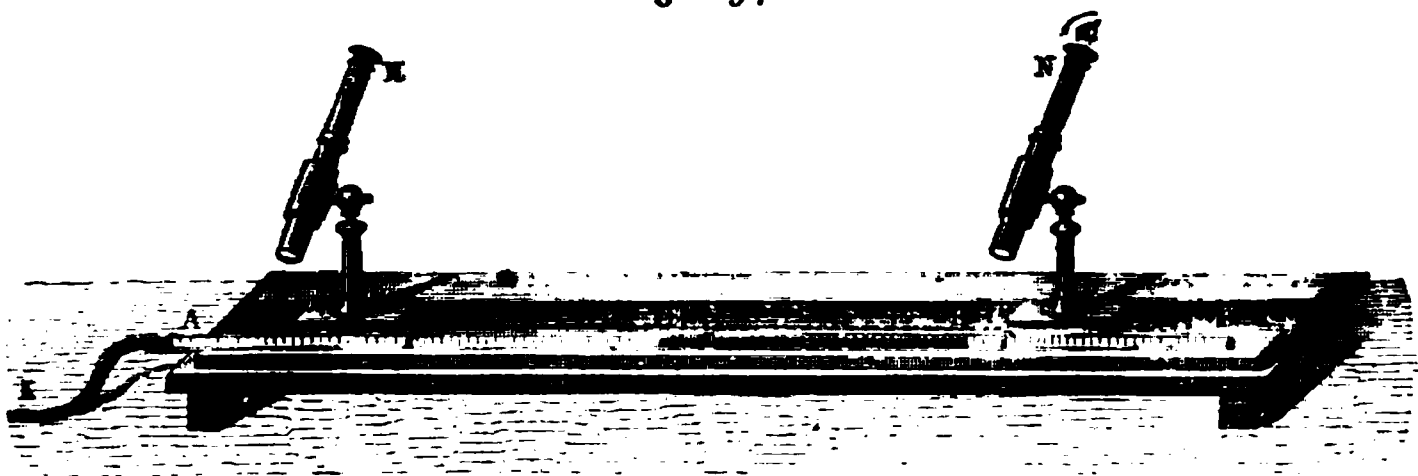
On choisit d'abord le tube thermométrique. Il doit être bien régulier et exempt de bulles ou de stries ; son canal intérieur doit être fin et, ce qui est la qualité essentielle, il doit être parfaitement cylindrique. Pour savoir si cette condition est remplie, il faut introduire dans ce canal une colonne continue de mercure de 50 millimètres environ, la promener de l'un à l'autre bout du tube et mesurer sa longueur exacte dans les diverses positions qu'elle occupe. Quand en avançant elle s'allonge ou se raccourcit sensiblement, le tube doit être abandonné ; mais, lorsque sa longueur demeure constante à 1 millimètre près, de l'une à l'autre extrémité, ce tube peut être considéré comme bon. On s'apercevra que, pour en découvrir un, il faut en essayer et en rejeter beaucoup.

Le tube étant choisi, on le lave d'abord à l'acide azotique bouillant pour brûler les matières organiques qu'il contient, puis à l'eau pour le rincer, et on le dessèche par un courant d'air chaud. On le porte ensuite sur la machine à diviser pour y tracer des divisions équidistantes égales ordinairement à $\frac{1}{2}$ millimètre. Ces divisions se faisaient autrefois au diamant ; mais les traits que l'on marquait ainsi étaient larges, inégaux, écaillés sur les bords, et diminuaient la solidité du verre. Il vaut mieux couvrir le tube avec une couche du vernis des graveurs, la laisser sécher et faire la division avec un burin d'acier qui n'enlève que le vernis et met le verre à découvert sur les parties qu'il touche. Il suffit ensuite de passer sur les traits un pinceau mouillé avec de l'acide fluorhydrique étendu pour attaquer le verre aux parties qui ont été mises à nu sans toucher à celles que protège le vernis et pour obtenir des divisions régulières et fines. Elles sont de longueur égale, mais elles correspondent à des capacités généralement différentes et qu'il faut mesurer.

Cette mesure peut se faire avec une précision très-grande au moyen de l'appareil représenté *fig. 294*. Il se réduit à une table en fonte rabotée, creusée d'un sillon longitudinal dans lequel glissent à frottement les pieds C et D de deux lunettes M et N. Le tube se fixe en AB parallèlement à la rainure ; il

contient une colonne de mercure EE que l'on déplace à volonté en soufflant dans un tuyau de caoutchouc K. Les lunettes visent sur les divisions, les amplifient assez pour qu'on puisse à l'œil

Fig. 294.



les subdiviser approximativement en dixièmes et permettent d'observer les points où affleurent les deux extrémités du mercure dans toutes les positions qu'on lui donne.

Admettons que les 20 premières divisions aient une capacité égale et qu'on la prenne pour unité. On introduit dans le tube une colonne de mercure A m commençant au zéro A de la graduation et laissant de m en B environ 20 divisions non remplies (fig. 295). Si l'on fait avancer l'une des extrémités de 5 divisions de A en α , l'autre extrémité marchera de m en μ ; les

Fig. 295.



volumes de A α et $m\mu$ seront égaux, et les nombres de divisions qu'ils comprennent seront en raison inverse de la capacité de chacune d'elles. Si, par exemple, il y a 5,1 divisions de m en μ , chacune d'elles vaudra $\frac{5}{5,1}$. On continuera ensuite de faire

avancer successivement l'extrémité A de 5 en 5 divisions, ce qui permettra de jauger de la même manière toute la partie du tube comprise entre μ et B. Après cela, il faudra prendre une longueur de mercure de moins en moins grande et comparer aux 20 premières divisions celles qui sont en deçà de m . Enfin on résumera toutes ces mesures dans un tableau contenant d'un côté les numéros d'ordre de chaque groupe de 5 divisions, et de l'autre leur capacité moyenne. Cette table servira

dans la suite pour calculer la température avec toute la précision possible.

Le plus souvent les constructeurs remplacent cette méthode de graduation par la suivante, qui est plus simple. Après avoir choisi un tube et avant de le diviser, ils introduisent dans l'intérieur environ 25 millimètres de mercure (*fig. 295*) et ils en mesurent la longueur $A\alpha$ par la machine à diviser en comptant le nombre de tours qu'il faut faire pour transporter le microscope de cette machine depuis A jusqu'en α . Arrivés là, ils font glisser le mercure jusqu'à placer en α l'extrémité qui était d'abord en A ; ils mesurent de nouveau la longueur de la colonne, et ils continuent ainsi jusqu'à l'autre bout du tube. Ces longueurs successives l, l', l'' , qui diffèrent fort peu de l'une à la suivante, correspondant à des capacités successives égales, ils divisent chacune d'elles en 50 parties. De cette façon, les divisions n'ont plus la même longueur dans toute l'étendue de la tige, mais elles ont sensiblement la même capacité. Cette méthode ne peut être considérée comme suffisante qu'avec un tube excellent.

Il faut maintenant adapter à cette tige graduée le réservoir à mercure. Comme il doit être fait avec le même verre que le tube, on le souffle à une des extrémités avec la lampe d'émailleur. Il est commode de lui donner la forme d'un cylindre ayant le diamètre extérieur de la tige elle-même. Sa dimension doit être calculée d'avance suivant l'usage auquel on destine le thermomètre que l'on construit. Quand cet instrument doit être très-sensible, il faut que chaque degré de température corresponde à un grand nombre de divisions, et ce nombre doit être très-petit si le thermomètre est fait en vue de parcourir une échelle très-étendue. Voici comment on calculera la capacité du réservoir pour que chaque degré de température occupe un nombre n de divisions, après qu'on aura mesuré la capacité μ à zéro de chacune d'elles. On a la formule (p. 32)

$$\frac{v' - v}{v} = t\Delta = \frac{t}{6480}$$

$v' - v$ est le volume du mercure qui s'élève dans la tige depuis zéro jusqu'à t degrés; c'est l'espace AD dilaté (*fig. 293*). Il devra contenir nt divisions et sa capacité sera $nt\mu(1 + kt)$. D'un

autre côté, v est le volume dilaté du réservoir ou $v_0 (1 + kt)$, et en remplaçant dans l'équation précédente, il vient

$$\frac{nt \mu (1 + kt)}{v_0 (1 + kt)} = \frac{t}{6480}$$

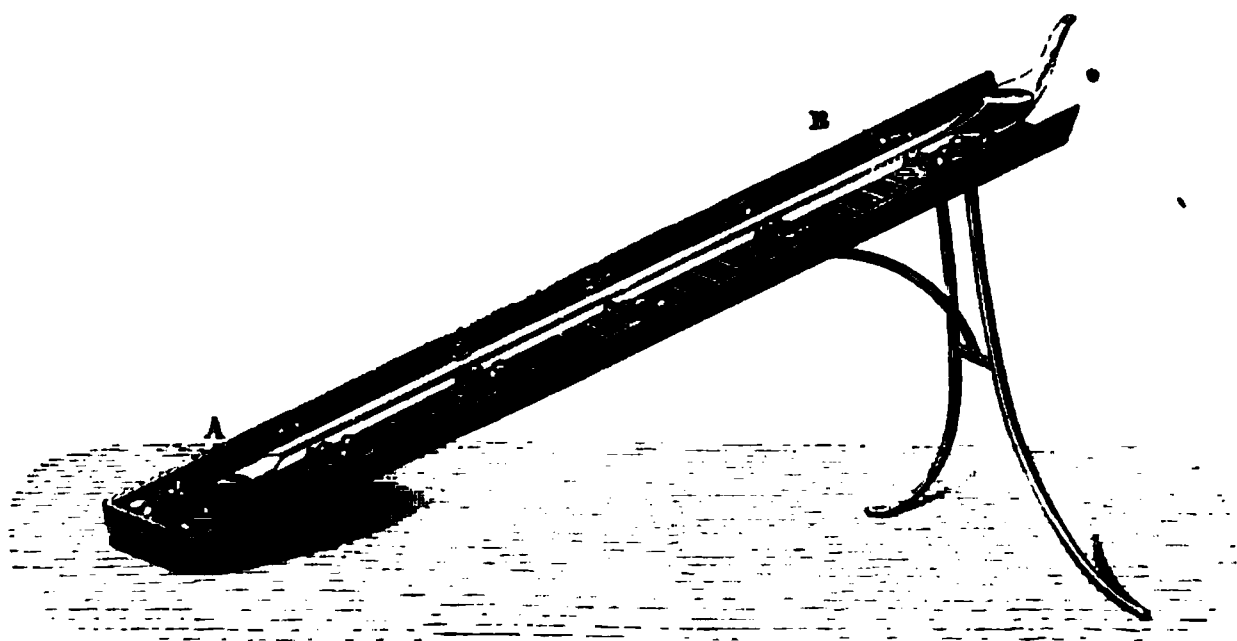
ou

$$\frac{v_0}{\mu} = n \cdot 6480.$$

A la vérité, après avoir calculé le volume v_0 que l'on doit donner au réservoir, on ne pourra pas le réaliser exactement dans l'opération du soufflage; mais il sera toujours aisé d'en approcher. Par suite, le nombre de divisions occupées par un degré sera à peu près égal à n , et c'est le but que l'on voulait atteindre.

Pour introduire le mercure dans le réservoir ainsi préparé, on opère, à peu de chose près, comme nous l'avons fait pour le baromètre ou pour le thermomètre à poids. On commence par souffler ou souder à l'autre bout du tube un entonnoir assez grand pour contenir la totalité du mercure qui doit remplir le thermomètre, et après y avoir versé ce mercure, on dépose le tube sur un gril incliné AB (fig. 296). En chauffant avec des

Fig. 296.



charbons, l'air intérieur s'échappe, et en refroidissant, le mercure prend la place de l'air. Il faut avoir soin d'échauffer le verre dans toute sa longueur aussi bien que le mercure dans toutes ses parties et de faire bouillir ce liquide plusieurs fois consécutivement dans le réservoir pour ne laisser aucune trace d'humidité dans l'appareil.

Avant de fermer le thermomètre, il est nécessaire de le porter à la température maxima qu'il doit indiquer, afin de chasser de la tige l'excédant de mercure, et de le refroidir ensuite, afin de voir approximativement vers quel point se trouvera le zéro et quel sera le minimum de température que l'instrument pourra donner. Ces essais ont pour but de déterminer à l'avance la quantité de mercure qu'il faut laisser. Quand ils sont terminés, on réchauffe le tube jusqu'à faire arriver le mercure au sommet de la tige et chasser tout l'air qu'elle contenait, et on la ferme dans le dard du chalumeau.

Il reste enfin à chercher les points fixes 0 et 100. Pour le premier, l'opération est très-simple. On enfonce l'appareil tout entier dans une éprouvette à pied remplie de glace (*fig. 297*); on attend que la colonne mercurielle soit devenue stationnaire, ce qui ne tarde guère, et l'on soulève le tube juste de ce qu'il faut pour apercevoir le sommet du mercure

Fig. 297.

au-dessus de la glace et lire la division vis-à-vis laquelle il est placé : c'est là qu'est le point zéro. On ne le marque pas sur la tige, mais on inscrit le numéro de la division sur le cahier des observations. Soit n , ce numéro d'ordre.

La détermination du point 100 exige plus de précautions. Nous avons dit jusqu'à présent que la température de 100 degrés est celle de l'ébullition de l'eau sous la pression de 760 millimètres; cela n'est vrai qu'avec de nombreuses restrictions. Il y a d'abord une influence exercée par l'impureté plus ou moins grande du liquide; quelques fractions d'un sel dissous dans l'eau retardent notablement son ébullition. Il y a ensuite une erreur qui vient de la profon-

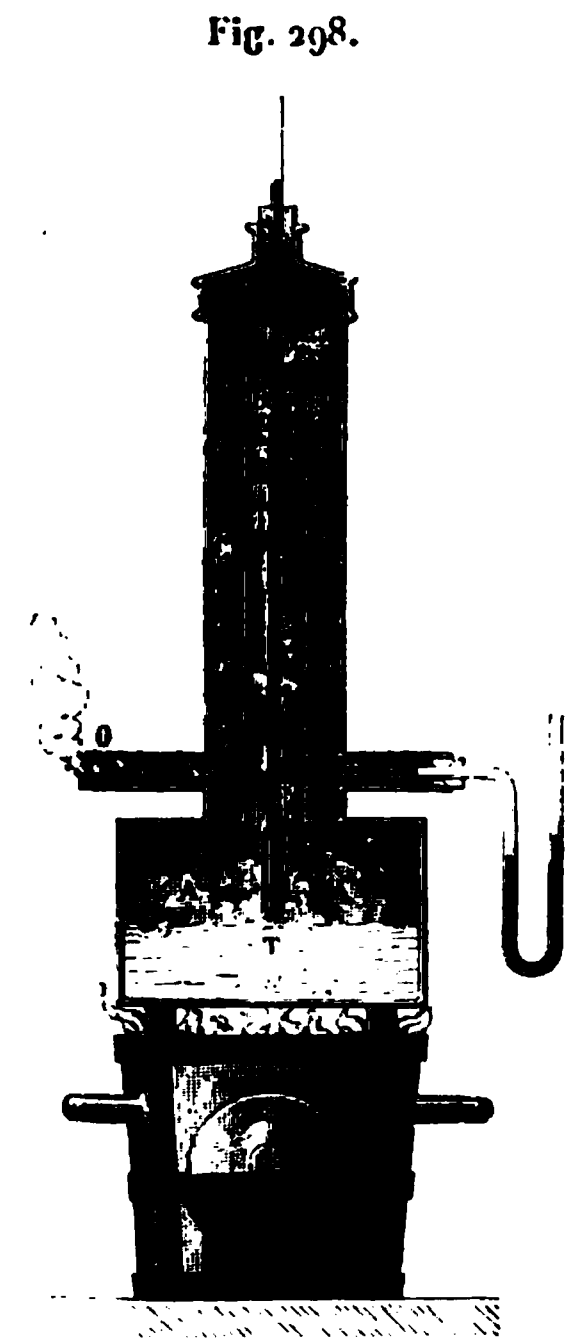
deur à laquelle on plonge le réservoir; car dans l'eau bouillante la température croît depuis la surface jusqu'au fond. Enfin la nature du vase où se fait l'ébullition exerce une action qui

n'est point expliquée, mais qui se constate par l'épreuve suivante. Faites bouillir de l'eau dans un ballon de verre et enlevez ensuite le fourneau : l'ébullition cessera et l'eau commencera à se refroidir ; mais jetez-y de la limaille de fer, vous verrez l'ébullition se reproduire aussitôt, bien que cette limaille ait dû refroidir encore le liquide. Cela prouve que l'eau bout dans un ballon de verre à une température plus haute que dans un vase métallique ; d'après Gay-Lussac, la différence est égale à 1 degré.

Toutes ces causes de variations jetteraient une grande incertitude sur la détermination du point 100 si Rudberg n'avait montré qu'on peut les annuler toutes à la fois en plongeant le thermomètre, non dans l'eau, mais dans la vapeur qu'elle

fournit. Alors la pureté de cette eau n'est plus nécessaire, la nature du vase n'a plus d'influence et il n'y a plus à se préoccuper de la profondeur du liquide.

Pour faire l'expérience, on emploie communément l'étuve représentée *fig. 298* et qui nous a déjà servi. Le thermomètre T est soutenu dans le couvercle par un bouchon percé. La vapeur, en s'élevant, l'enveloppe de toute part ; elle redescend ensuite dans le manchon CC qui prévient le refroidissement du tube BB ; elle s'échappe enfin par l'ouverture O. Par excès de précaution on fait communiquer l'intérieur du vase avec un manomètre à eau dessiné dans la figure, afin de savoir si la vapeur n'a point un excès de pression dont on devrait tenir compte. Il faut avoir soin de descendre assez le



thermomètre pour que le mercure tout entier soit dans la vapeur et le relever ensuite pour lire la division qui correspond au sommet du mercure. Soit n , cette division ; elle

marque la température T de la vapeur, et on l'inscrit comme la première, n_0 , sur le cahier des observations.

Cette température T est égale à 100 degrés lorsque la pression est 760 millimètres; mais en général le baromètre est à une hauteur H au moment où l'on fait l'observation, et comme l'eau bout à une température d'autant plus haute que la pression est plus élevée, la température T n'est pas constante; mais on la trouvera dans des tables dont nous avons déjà parlé et que nous ferons connaître dans la suite.

Connaissant les divisions n_0 et n_T , qui correspondent aux températures 0 et T , il faut maintenant dire comment on déterminera la température t quand le mercure s'arrêtera à une division quelconque n_t ; pour cela il suffit de remarquer que les températures t et T seront proportionnelles aux dilatations apparentes qui leur correspondent, c'est-à-dire aux capacités de la tige depuis n_0 jusqu'à n_t d'une part et depuis n_0 jusqu'à n_T de l'autre, et l'on trouvera ces capacités dans la table de graduation du tube que l'on a commencé par construire.

Le thermomètre que nous venons de décrire porte, comme on le voit, des divisions arbitraires soigneusement graduées. C'est le seul qu'on puisse employer pour les recherches de précision; mais il exige une table et un calcul pour donner la température, ce qui complique l'instrument. Pour l'usage ordinaire, il est préférable de marquer les degrés sur le tube quand il est déjà rempli de mercure. On commence alors par déterminer les points A et C (*fig. 293*) où s'arrête le mercure pour les températures 0 et 100, et on fait les divisions de la manière suivante.

On porte le thermomètre à 50 degrés et, en chauffant la tige en A avec un chalumeau, on détache la colonne de mercure AD qui devient libre, et qu'on peut faire glisser dans le tube. On amène d'abord son extrémité supérieure en C et on note son autre extrémité D_1 ; on pousse ensuite cette colonne de 0 en D_2 , et il est clair que le milieu D de l'intervalle $D_1 D_2$ se trouve à la moitié de la capacité AC, et indique le point 50 degrés. On répétera entre A et D et entre D et C l'opération qui vient d'être faite entre A et C, ce qui fera connaître les points 25 et 75 degrés. Ayant ainsi déterminé les quatre points de repère zéro, 25, 50, 75, 100 degrés, on divisera leurs inter-

valles en 25 parties d'égale longueur qui auront sensiblement la même capacité, et marqueront les degrés de zéro à 100 degrés.

Mais les instruments que l'on construit ainsi ne peuvent être aussi précis que les précédents. On comprendra d'ailleurs l'impossibilité qu'il y a de marquer les températures à des places fixes quand on saura que les thermomètres sont sujets à des oscillations que l'on connaît sous le nom de *déplacement du zéro*.

Quand on a déterminé les points fixes immédiatement après la construction d'un thermomètre et qu'on renouvelle l'opération quelque temps après, on ne trouve pas les mêmes résultats. Ces points se sont relevés quelquefois de 1 degré, comme si le vase avait diminué de capacité avec le temps. Despretz, qui a fait sur ce sujet des études suivies, a vu ces déplacements se continuer progressivement pendant cinq années; et ce qu'il y a de plus fâcheux, c'est que ces oscillations se produisent brusquement quand on porte brusquement l'appareil à des températures très-différentes. Si on le refroidit, le zéro monte; si on le réchauffe, il baisse. Il faut donc, à chaque instant, retrouver ce zéro en replongeant l'appareil dans la glace. Ces variations sont attribuées à la trempe du verre et aux mouvements moléculaires que détermine ou le temps ou un brusque changement de température.

DIVERSES ÉCHELLES. — On emploie quelquefois l'échelle thermométrique de Deluc, qui est attribuée à tort à Réaumur; elle ne diffère de la précédente que par un seul point: c'est que la température de l'eau bouillante est marquée 80 degrés au lieu de 100. On passe de l'échelle centigrade à l'échelle Réaumur par la proportion

$$\frac{C}{R} = \frac{100}{80} = \frac{5}{4}.$$

En Angleterre, l'usage a maintenu la division de Fahrenheit. La glace fondante est marquée + 32°, l'eau bouillante 212°. La correspondance de cette échelle avec la nôtre est donnée par la formule

$$\frac{F - 32}{C} = \frac{212 - 32}{100} = \frac{9}{5}.$$

THERMOMÈTRE MÉTASTATIQUE. — Si l'on construit un thermomètre dont le tube soit très-capillaire et dont la course soit limitée à quelques degrés seulement, il sera très-sensible, mais il ne pourra servir qu'entre des températures limites très-voisines. Ainsi il servira entre 0 et 5 degrés, ou entre 5 et 10, suivant la quantité de mercure qu'on mettra dans la tige. M. Walferdin a imaginé d'enlever ou de remettre du mercure à volonté, ce qui rend l'instrument propre à marquer 5 degrés à partir d'une température que l'on fait varier à volonté. Pour cela, il suffit de laisser au sommet une petite chambre vide destinée à retenir un excès de mercure. Supposons, par exemple, qu'on chauffe l'appareil jusqu'à 40 degrés, qu'on le retourne et qu'on lui donne une légère secousse; on fera tomber l'excès de mercure dans la chambre et ce qui reste dans la tige se séparera de cet excès pour reculer vers le réservoir pendant le refroidissement. Alors l'instrument se trouvera disposé pour indiquer les températures depuis 35 jusqu'à 40 degrés. On pourra le préparer de la même manière pour toutes les autres limites de température qu'on voudra mesurer, et dans chaque cas on le réglera par comparaison avec un thermomètre étalon.

M. Walferdin a pu augmenter la sensibilité du thermomètre encore davantage.

On rencontre quelquefois des tubes dont le calibre est si fin, qu'il est impossible d'y introduire du mercure; ces tubes sont ceux que choisit M. Walferdin. Il en fait, quoique à grand'peine, des thermomètres à alcool, qui ont une chambre à leur sommet et qui contiennent du liquide en excès; de façon que le réservoir, la tige et une partie de la chambre en sont pleins. Il introduit dans cet appareil un très-petit globule de mercure qui, chose fort singulière, peut très-aisément s'engager et courir dans la tige maintenant qu'elle est pleine d'alcool. Quand on chauffe, il monte dans la chambre : quand on refroidit, il descend dans le réservoir; mais il est toujours possible de le faire revenir dans la tige et de l'y maintenir à une température t quelconque. Si ensuite cette température s'élève ou s'abaisse de quantités même très-faibles, l'index monte ou descend avec tant de rapidité, que l'appareil peut accuser un millième de degré.

PYROMÈTRES. — Les indications du thermomètre s'arrêtant nécessairement à l'ébullition du mercure, on a construit, sous le nom de *pyromètres*, des appareils destinés à la mesure des températures élevées. Wedgwood ayant remarqué que l'argile séchée éprouve pendant sa cuisson un retrait d'autant plus grand que la température à laquelle on la porte est plus élevée, imagina de faire servir ce retrait à la mesure de la température. Il disposa deux règles BA, DC (*fig. 299*) faisant un angle

Fig. 299.

très-petit et portant des divisions de B en A, et, pour les rendre moins longues, il disposa CD et EF de manière à représenter le prolongement des deux premières règles. Ensuite il prépara de petits cylindres d'argile séchée et leur donna une dimension telle, qu'ils s'enfonçaient jusqu'à la division zéro dans la rainure comprise entre AB et CD. Quand on chauffait un de ces cylindres dans un foyer et qu'après son refroidissement on le replaçait entre les règles, il y avançait davantage, jusqu'à la division *n*. On disait alors que la température du foyer était de *n* degrés du pyromètre. En supposant qu'il soit construit d'une manière toujours identique et que l'argile soit toujours la même, cet appareil peut servir d'indicateur; mais il n'est point raccordé avec l'échelle thermométrique. A la vérité, Wedgwood avait essayé de le faire; il avait trouvé 580 degrés pour son point zéro et 72 degrés pour la valeur de chaque degré pyrométrique; mais ces nombres ne méritent aucune confiance.

On a également abandonné les pyromètres fondés sur les dilatations du platine, de l'argent ou d'autres métaux, ces dilatations n'étant point proportionnelles aux températures quand celles-ci vont en croissant. Tous ces appareils sont remplacés avec avantage par le thermomètre à air, avec lequel il n'y a plus

de difficulté à continuer les mesures jusqu'aux températures les plus élevées.

M. J. Prinsep employait, dès 1827, un thermomètre à air avec réservoir en or pour évaluer quelques températures importantes; il fixa celle du rouge à 650 degrés, et celle de la fusion de l'argent à environ 1000 degrés. En 1836, M. Pouillet détermina, avec un thermomètre à air et à réservoir en platine, les températures suivantes :

Rouge naissant.....	525°	Orangé foncé.....	1100°
Rouge sombre.....	700	Blanc.....	1300
Cerise	900	Blanc éblouissant.....	1500

Depuis cette époque, MM. Henri Sainte-Claire Deville et Troost ont montré qu'à une très-haute température le platine devient perméable aux gaz. En effet, en faisant passer un courant d'air par un tube de platine entouré d'un manchon de porcelaine qui était rempli d'hydrogène, et en chauffant dans un four le système ainsi préparé, ils ont constaté que l'hydrogène pénétrait dans le tube et s'y combinait avec l'oxygène de l'air pour former de l'eau. Cette porosité du platine doit en faire rejeter l'usage dans les thermomètres à air. Aussi MM. Deville et Troost ont-ils toujours opéré avec des réservoirs en porcelaine. La forme qu'ils préfèrent est un ballon sphérique d'environ 300 centimètres cubes de capacité, à col court, verni sur ses deux surfaces, et auquel on soude, après l'avoir jaugé, un tube capillaire en porcelaine.

Pour employer des réservoirs en porcelaine, il faut connaître la dilatation de cette substance. MM. Deville et Troost ont déterminé le coefficient de dilatation de la porcelaine de Bayeux. Il ont trouvé que, chauffée au blanc, elle éprouve une dilatation permanente par suite d'une vitrification partielle, mais sans que son coefficient normal soit sensiblement changé. De 1000 à 1400 degrés, ce coefficient se maintient entre 0,0000160 et 0,0000170; vers 1500 degrés, il monte à 0,0000200 et se rapproche de la dilatation du verre.

THERMOMÈTRES MÉTALLIQUES. — Parmi les divers thermomètres métalliques, celui de Breguet mérite d'être étudié. On le

construit en composant une lame avec trois métaux soudés : le platine, l'or et l'argent, superposés par ordre croissant de

Fig. 300.



dilatabilité. On amincit cette feuille au laminoir et l'on en détache un ruban très-étroit et très-mince que l'on enroule en spirale. On suspend ensuite cette spirale à un support (fig. 300), et l'on attache à son extrémité une aiguille qui parcourt les divisions d'un cadran. Si l'argent est à l'intérieur, toute augmentation de température fait détordre la spirale, toute diminution la fait tordre davantage, et l'aiguille marche dans un sens ou dans un autre,

suivant que l'appareil s'échauffe ou se refroidit. Comme la spirale a très-peu de masse, elle partage et accuse à l'instant tous les changements de température.

THERMOMÈTRES À MAXIMUM ET À MINIMUM. — Rutherford emploie comme appareil à maximum un thermomètre à mercure ordinaire AB (fig. 301), gradué comme tous les autres, mais

Fig. 301.



horizontal et contenant dans sa tige au delà de la colonne mercurielle un petit cylindre de fer B que l'on voit agrandi en B'.

Quand la température s'élève, l'index est chassé par le mercure; quand elle baisse, le mercure se contracte et reflue vers le réservoir; mais il laisse l'index au point où il l'a poussé au moment du maximum.

Pour thermomètre à minimum, le même physicien construit un appareil à alcool CD, ne différant des autres que par un index d'émail que l'on voit en D et en D'; c'est un petit tube creux, ordinairement coloré, qui plonge dans l'alcool. Si la température croît, l'alcool dépasse l'index sans le déplacer; mais si elle diminue, le sommet de la colonne d'alcool rétrograde, atteint l'index et l'entraîne avec lui par adhérence jusqu'au point où il se fixe au moment du minimum. Ces deux appareils ne peuvent servir que dans les observatoires où ils sont établis à poste fixe. Si l'on voulait sonder à la mer ou dans un puits artésien, les chocs déplaceraient les index.

Le thermométrographe de Six et Bellani indique à la fois le maximum et le minimum (*fig. 302*).

Fig. 302.

Fig. 303.



Il se compose d'un réservoir D plein d'alcool, d'un siphon DCB contenant une colonne de mercure CB et d'un tube droit BA où se trouvent encore de l'alcool et une chambre vide A. Quand la température croît, le niveau C baisse et le niveau B monte; le contraire a lieu si elle décroît. Au-dessus de B et de C sont deux index formés par une ampoule de verre dessinée à part en F; elle contient un cylindre de fer et se soutient dans l'alcool par la pression d'un petit ressort de verre P. Quand l'un des sommets C ou B s'élève, l'ampoule qui lui est superposée est chassée par le mercure et s'élève avec lui; mais quand il baisse, l'ampoule reste dans l'alcool à l'endroit où elle a été soulevée. On voit que l'index B marquera les maxima et que C donnera

les minima. Après chaque observation, on les ramène au con-

tact du mercure au moyen d'un aimant qui attire les cylindres de fer enfermés dans chaque ampoule.

On doit à M. Walferdin des appareils plus sûrs que les précédents. La tige du thermomètre à maximum est terminée par une pointe fine B (*fig. 303*). Elle s'ouvre dans une cavité à panse C où se trouve assez de mercure pour la recouvrir quand on retourne l'appareil. En le refroidissant dans cette position renversée, le mercure monte dans la tige et la remplit. Si on redresse ensuite le thermomètre, le mercure sortira par la pointe; il tombera dans la panse quand la température montera, et au moment du maximum, il affleura en B. Si un refroidissement survient, le mercure baissera et l'on pourra retrouver le maximum en réchauffant le thermomètre dans l'eau jusqu'à ramener le sommet du mercure en B. Mais on peut opérer autrement : on détermine une fois pour toutes la longueur

Fig. 304.

constante du degré de l'instrument en le comparant avec un thermomètre étalon; et, après chaque expérience faite pour trouver un maximum, on le place dans l'eau. Supposons que cette eau soit à 10 degrés et que le mercure s'arrête en un point de la tige distant de 20 degrés de l'extrémité B. La température cherchée sera $10 + 20$ degrés, puisqu'il faudrait faire remonter la température de 20 degrés pour ramener le mercure en B et reproduire le maximum.

Le thermomètre à minimum (*fig. 304*) a une chambre supérieure, et la tige pénètre par une pointe C dans le réservoir. Il est rempli d'un excès d'alcool, et le réservoir contient du mercure jusqu'en D. On prépare d'abord cet instrument en le refroidissant jusqu'à une température inférieure à celle du minimum que l'on veut observer, puis on le renverse; alors la pointe C est couverte par le mercure, qui pénètre dans la tige quand l'appareil se réchauffe et y demeure quand on le replace ensuite dans sa position naturelle. Si maintenant la température baisse, le mercure engagé dans la tige retombe dans le réservoir; il affleure en C au moment du minimum, et quand un réchauffement survient, il remonte et prend la position AB. On trouve, comme dans l'appareil précédent, la tem-

pérature du minimum; c'est celle qui ramène le mercure en C.

THERMOMÈTRE DIFFÉRENTIEL. — Pour apprécier une différence de température, Leslie a imaginé l'instrument représenté dans la *fig. 305*. C'est un siphon CABD terminé par deux boules C et D égales entre elles, fermées et pleines d'air. Une colonne d'acide sulfurique coloré occupe la partie inférieure AB et prend le même niveau dans les deux branches quand les températures de C et de D sont les mêmes. Aussitôt qu'on chauffe D,

Fig. 305.

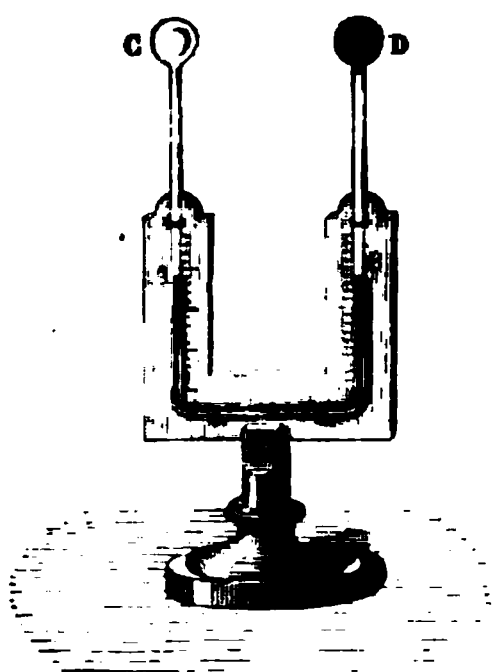
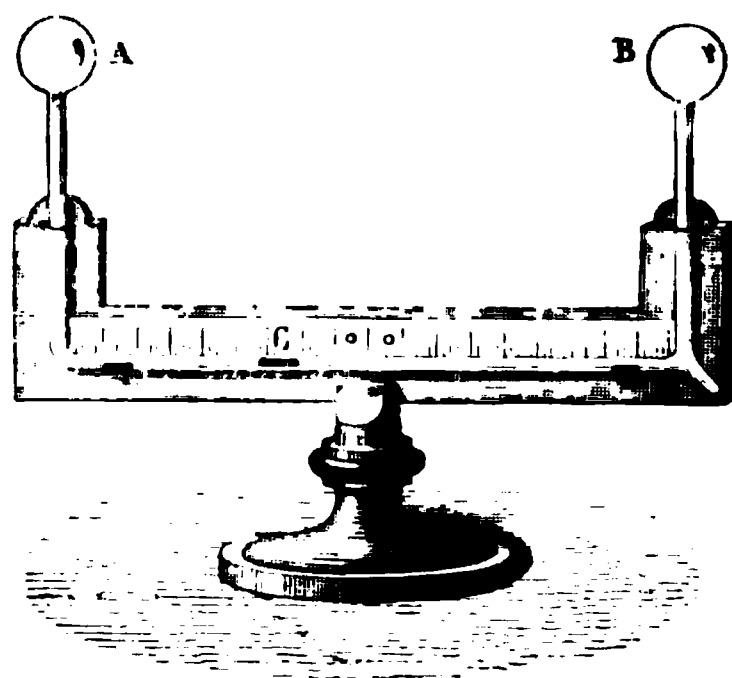


Fig. 306.



l'air se dilate et fait baisser le niveau B. On gradue cet appareil en plaçant les deux boules dans de l'eau, en établissant entre elles une différence de température de 10 degrés, et en marquant 10 aux points où se placent les deux niveaux, et 0 aux points A et B; ensuite on divise l'intervalle en 10 parties d'égale capacité.

Rumford a donné à cet appareil de plus grandes dimensions (*fig. 306*), et il a réduit la colonne liquide à un simple index C très-petit; cet instrument se gradue comme le précédent. Il peut accuser des différences très-faibles de température.



TRENTE-CINQUIÈME LEÇON.

DE LA FUSION ET DE LA SOLIDIFICATION.

Fusion. — Lois de la fusion. — Solidification. — Lois de la solidification.
— Tableau des points de fusion. — Changements de volume pendant la fusion. — Variation des points de fusion et de solidification. — Regel.
— Fusion des alliages. — Allotropie.

FUSION. — Lorsqu'on chauffe les corps solides, ils commencent par se dilater; mais, la température augmentant toujours, il arrive un moment où ils passent à l'état liquide, à moins qu'ils ne se décomposent. Ce changement dans leur état physique se produit à des températures extrêmement différentes. Pour le mercure, il se fait à -40 degrés; pour l'eau à zéro; pour l'étain à 230 degrés, et le platine ou le fer ne fondent qu'à la température du rouge blanc. Il y a même des substances qui ne se liquéfient point et qu'autrefois on nommait *réfractaires*; mais, à mesure que l'on a pu atteindre des températures plus hautes, on a vu diminuer le nombre des corps réfractaires.

On peut obtenir ces températures très-élevées en réglant convenablement, soit la combustion du charbon, soit celle de l'hydrogène.

M. Henri Sainte-Claire Deville dispose les substances qu'il veut fondre dans un creuset de graphite ou de chaux, au centre d'un fourneau en terre réfractaire qu'il a rempli d'escarbilles de coke tamisées de la grosseur d'un pois. Le vent d'un soufflet de forge circule à travers ces fragments, et comme la surface de contact entre l'air et ce charbon est très-considérable, la combustion est très-rapide, la chaleur dégagée très-grande pendant un temps très-court, et, par suite, la température atteint sa limite possible. Elle augmente depuis la grille du fourneau jusqu'à 2 ou 3 centimètres de hauteur. Au-dessus de cette couche, l'acide carbonique se transformant

en oxyde de carbone, un refroidissement se produit. En plaçant convenablement le creuset, M. Deville a fondu le platine, et même la silice. Les résultats sont plus remarquables encore, quand on emploie le chalumeau à oxygène et à hydrogène. M. Gaudin s'en était déjà servi pour fondre la chaux, le rubis et l'alumine, et pour travailler le quartz comme on travaille le verre dans la lampe d'émailleur. MM. Deville et Debray en ont fait une application industrielle à la fusion du platine : leur chalumeau se compose d'un tube qui amène l'oxygène et qui est enveloppé d'un manchon par lequel arrive l'hydrogène ; les deux gaz s'allument à la sortie, en sifflant quand l'oxygène est en excès, en ronflant quand l'hydrogène domine. Entre ces termes extrêmes, la flamme se produit sans bruit et atteint sa température maxima.

On la dirige verticalement de haut en bas dans une cavité creusée au milieu d'une masse de chaux, et au fond de laquelle on introduit peu à peu des morceaux de platine qui se fondent aussitôt. MM. Deville et Debray ont pu liquéfier ainsi jusqu'à 11^{kg},6 de platine en quarante-cinq minutes, en employant 60 litres d'oxygène par kilogramme de métal. Ils ont fondu également le ruthénium, qui est le plus réfractaire des métaux de la dernière section.

En remplaçant l'oxygène par l'air, l'hydrogène par le gaz d'éclairage, M. Schlœsing a obtenu des effets encore très-remarquables, quoique moins énergiques. Un soufflet introduit de l'air dans un tuyau de cuivre percé de deux trous opposés et entouré d'un manchon alimenté par le gaz ; celui-ci, aspiré par le courant d'air, se précipite dans le tube et se mêle à l'air. La flamme bleue que donne ce mélange est lancée dans une chambre en briques réfractaires où elle enveloppe de toutes parts l'objet qu'il s'agit de chauffer. Cette lampe à gaz fait fondre en quelques minutes le fer, vitrifie la porcelaine, etc.

Despretz a eu recours à des moyens bien plus énergiques encore ; il a condensé dans un creuset de charbon : 1° l'arc voltaïque d'une pile de 600 éléments ; 2° la chaleur solaire recueillie par une lentille à échelons ; 3° le dard d'un chalumeau à oxygène et à hydrogène ; il a vu alors le charbon se ramollir et couler.

Ces expériences nous autorisent à admettre qu'il n'y a point de corps réellement réfractaires et que tous pourraient devenir liquides si l'on pouvait les chauffer suffisamment.

LOIS DE LA FUSION. — Trois lois extrêmement simples résument ce que l'on sait de général sur la fusion.

1° Chaque substance définie chimiquement commence à se liquéfier quand elle atteint une température *déterminée et constante* que l'on nomme son *point de fusion*, et qui constitue l'un des caractères spécifiques de chaque corps.

2° La fusion d'une masse solide ne se fait pas instantanément : elle dure d'autant plus longtemps que cette masse est plus considérable et que le foyer qui l'échauffe est moins vif ; mais, quelles que soient cette masse, ou l'énergie de ce foyer, ou en général les circonstances dans lesquelles on est placé, *la température demeure invariable depuis le moment où la fusion commence jusqu'à celui où elle est complète.*

3° Comme le foyer ne cesse pas de donner de la chaleur au corps pendant qu'il se fond, et que d'autre part cette chaleur n'augmente pas la température, il faut admettre qu'elle disparaît tout entière et qu'elle est employée à produire la fusion. Si l'on veut, par un exemple, démontrer directement cette remarquable conséquence, on peut prendre 1 kilogramme d'eau à 80 degrés et y jeter 1 kilogramme de glace à 0 degré. Quand l'expérience est faite avec certaines précautions, on voit la glace se fondre en totalité et le mélange liquide rester à la température de zéro. Or, il est évident que la glace n'a fait que se fondre sans changer de température, mais qu'elle a refroidi l'eau depuis 80 degrés jusqu'à zéro. Par conséquent, 1 kilogramme de glace exige pour se liquéfier toute la chaleur que perd 1 kilogramme d'eau pour se refroidir de 80 degrés à zéro.

Pour exprimer ce fait par un mot, sans y attacher un sens théorique, on dit que la chaleur devient *latente*.

SOLIDIFICATION. — Si les solides se fondent quand on les chauffe, inversement les liquides se solidifient quand on les refroidit : les uns à des températures très-hautes, les autres à des températures moyennes ou basses, et il en est enfin qui

n'ont pu être congelés. Mais en répétant ici la remarque que nous avons faite plus haut, cette impossibilité tient uniquement à la limitation des moyens de refroidissement que nous possédons. Aussitôt que nous pouvons étendre ces moyens, nous parvenons à solidifier des substances qui avaient jusqu'à persisté dans l'état liquide. Ainsi nous avons vu, tome I, page 299, comment les gaz liquéfiés ont pu être congelés (l'acide carbonique à -58 degrés, l'ammoniaque à -75 , le protoxyde d'azote à -100), et Despretz a montré que l'alcool, jusqu'alors réfractaire au froid, devient assez visqueux pour ne plus couler, quand on le plonge dans un mélange d'éther, d'acide carbonique solide et d'oxyde d'azote liquide. Il reste encore, il est vrai, certains liquides, comme le sulfure de carbone, qui n'ont jamais été congelés; mais cela ne prouve point qu'ils ne puissent l'être quand nous pourrions les refroidir assez.

LOIS DE LA SOLIDIFICATION. — En repassant à l'état solide, les liquides nous offrent trois lois qui correspondent à celles que nous avons trouvées dans la fusion :

1° Le point de solidification d'une substance est fixe, il est le même que le point de fusion.

2° La température demeure invariable pendant tout le temps que la solidification met à s'accomplir.

3° Puisque les corps ne se refroidissent pas pendant qu'ils se congèlent et qu'ils abandonnent cependant de la chaleur par rayonnement, il faut nécessairement qu'ils dégagent en se solidifiant la chaleur latente qu'ils avaient absorbée pendant leur liquéfaction.

Tableau des points de fusion.

Platine.....	1900°	Antimoine.....	432°
Fer martelé anglais.	1600	Zinc.....	360
Fer doux français...	1500	Plomb.....	326
Acier.....	1400 à 1300	Bismuth.....	262
Fonte grise.....	1200 à 1100	Étain.....	230
Fonte blanche.....	1100 à 1050	Soufre.....	110
Or pur.....	1250	Iode.....	107
Argent pur.....	1000	Sélénium.....	102
Bronze.....	900	Alliage de d'Arcet.....	94

Sodium.....	90°	Essence de térébenthine.	— 10°
Acide stéarique.....	70	Brome.....	— 25
Cire blanche.....	69	Cyanogène.....	— 35
Cire jaune.....	61	Mercure.....	— 39
Potassium.....	58	Acide carbonique.....	— 58
Blanc de baleine.....	49	Ammoniaque.....	— 75
Phosphore.....	43	Acide sulfureux.....	— 76
Suif et beurre.....	33	Acide sulfhydrique.....	— 86
Huile d'olive.....	5	Protoxyde d'azote.....	— 100
Glace.....	0		

CHANGEMENTS DE VOLUME PENDANT LA FUSION. — Je suppose que l'on chauffe un solide déterminé. Il va d'abord se dilater, et l'on pourra représenter son volume par les ordonnées d'une courbe en prenant pour abscisses les températures; cette courbe sera sensiblement une ligne droite. Après la fusion, le liquide se dilatera lui-même; son volume pourra se représenter également par une seconde ligne à peu près droite, et il est évident que celle-ci devra se raccorder avec la première au point de fusion. La question que nous allons examiner est de savoir comment ce raccordement se fait. Le corps éprouvera-t-il un changement de volume pendant la fusion? Ce changement sera-t-il brusque ou continu? Les droites qui représentent les volumes du liquide et du solide seront-elles situées sur le prolongement l'une de l'autre?

On étudie ces phénomènes par la méthode imaginée par Dulong pour mesurer la dilatation des solides et décrite p. 33, c'est-à-dire que l'on introduit dans un réservoir un poids p de la substance à étudier dont la densité est d , qu'on achève de remplir le réservoir avec un poids p' d'un liquide de densité d' et qui est sans action sur la substance, et qu'enfin on mesure le poids p'' du liquide expulsé, soit pendant que la substance se dilate à l'état solide, soit quand elle fond sans changer de température, soit enfin quand on la chauffe à l'état liquide; la dilatation totale x se calcule par la formule connue

$$\frac{p}{d}(1+x) + \frac{p'}{d'}(1+\delta_t) - \left(\frac{p}{d} + \frac{p'}{d'}\right)(1+kt) = \frac{p''}{d'}(1+\delta_t).$$

I. On reconnaît ainsi que la plupart des corps éprouvent

une dilatation brusque pendant leur liquéfaction; en voici la valeur, mesurée par M. E. Kopp :

Phosphore	0,0343
Soufre.....	0,0500
Acide stéarique.....	0,1100
Stéarine.....	0,0496
Ca Cl + 6 HO.....	0,0965

Inversement, lorsque ces substances se solidifient par refroidissement, elles éprouvent un retrait. C'est pour cela que les basaltes sont divisés en prismes séparés et que le phosphore n'adhère pas aux tubes dans lesquels on le moule.

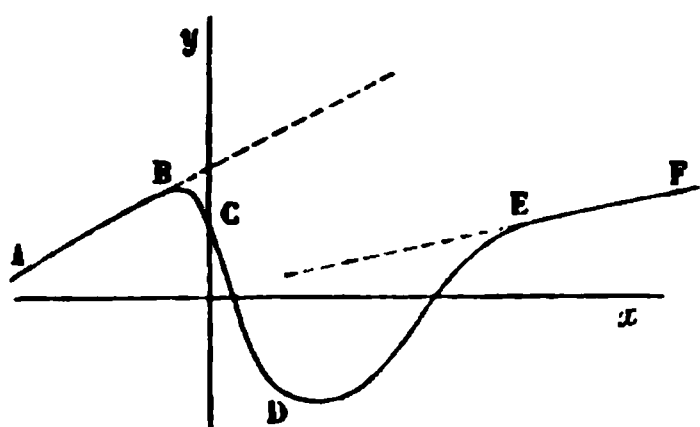
II. Il y a d'autres substances, au contraire, qui se contractent en se liquéfiant. Telle est la glace, qui se réduit de 0,814 de son volume; tels sont encore l'antimoine, le bismuth et la fonte de fer. Il résulte de là que l'eau se dilate en se congelant, et on le démontre directement par une expérience que l'on doit à Huyghens. On prend un canon de pistolet dont on bouche la lumière; on l'emplit d'eau et on le ferme hermétiquement par un bouchon à vis disposé à cet effet. En refroidissant cet appareil dans un mélange réfrigérant, il ne tarde pas à se fendre avec bruit, et l'on voit sortir de la fissure une lame de glace qui provient de l'intérieur. Ainsi, non-seulement il y a une dilatation pendant la congélation de l'eau, mais elle se fait encore en exerçant un effort considérable. On sait en outre que la fonte de fer, l'antimoine et le bismuth sont dans le même cas que l'eau, ce qui explique comment la fonte prend exactement l'empreinte des moules et comment le bismuth brise les tubes de verre dans lesquels on le coule. On sait également que la plupart des sels augmentent de volume en cristallisant, propriété qui a été mise à profit par Brard pour reconnaître si les pierres sont gélives. Mais ces exemples constituent l'exception. Le cas général est celui des corps qui se dilatent par la fusion et se contractent par la congélation.

III. Il ne peut donc y avoir aucun doute sur le fait d'un changement de volume pendant le changement d'état; mais il reste à savoir s'il est brusque ou s'il est continu. A ce sujet, nous ne connaissons que trois exemples qui ont été étudiés par

M. Ermann fils, de Berlin; ils sont relatifs à l'eau, au phosphore et à un alliage de 1 partie d'étain, 1 de plomb et 2 de bismuth.

La glace prise au-dessous de zéro se dilate d'abord rapidement quand on l'échauffe; son coefficient moyen est 0,000037 et son volume peut se représenter par une droite AB (fig. 307).

Fig. 307.

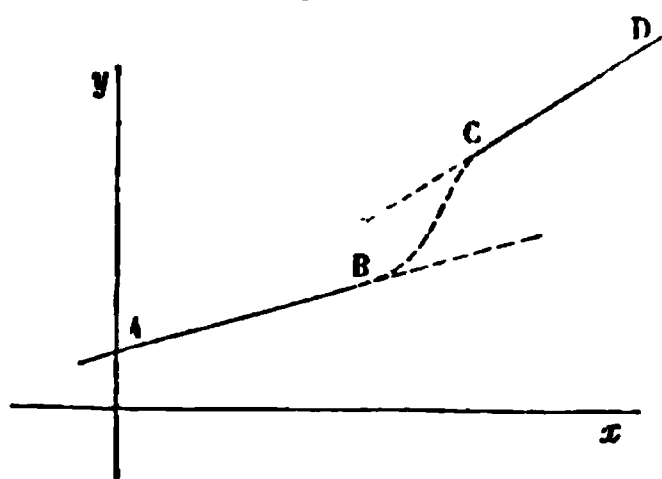


Quand elle s'approche de son point de liquéfaction, qu'elle l'atteint et le dépasse, elle se contracte très-rapidement d'abord, puis plus lentement ensuite, jusqu'au maximum de densité, qui correspond au point D à 4 degrés;

après quoi elle recommence à se dilater de D en E, puis cette dilatation se régularise et le volume se représente par une droite EF, moins inclinée sur l'axe des x que AB, et située au-dessous de cette ligne AB.

Le volume du phosphore solide se représente jusqu'à la température de la fusion par une droite AB (fig. 308), et après

Fig. 308.



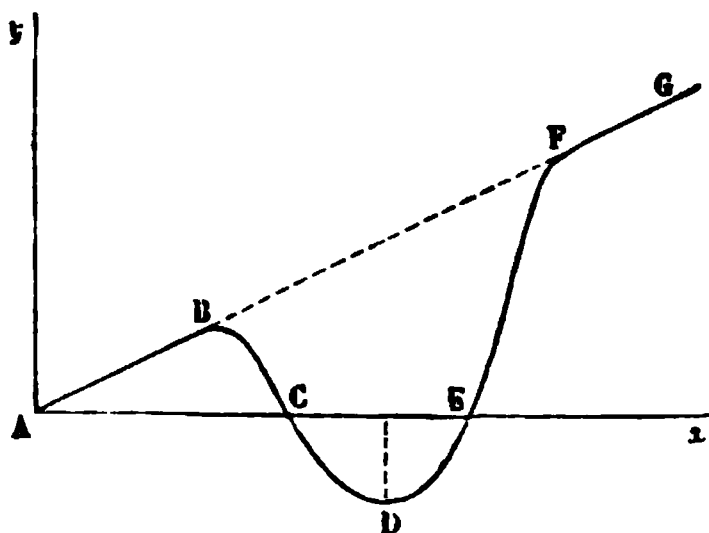
la fusion par une seconde droite CD située au-dessus de la première et plus inclinée sur l'axe des x . Il n'a pas été possible de déterminer la portion de courbe qui raccorde les points B et C; il est probable qu'elle offre un point d'inflexion. Mais la posi-

tion relative des lignes AB et CD montre qu'il y a une expansion pendant la fusion et que la dilatation du phosphore liquide est plus rapide que celle du phosphore solide.

L'alliage fusible a offert plus d'intérêt (fig. 309). Avant la fusion, le volume est d'abord figuré par une ligne droite jusqu'en B qui correspond à la température de 43°,7; après quoi il diminue et atteint un minimum placé en D à 68°,7; puis il augmente, arrive en E à la température de la fusion, qui se fait à 93°,7, et il continue d'augmenter après cette fusion jus-

qu'en F, à 100 degrés. Enfin, à des températures plus élevées, il est représenté par la droite FG, qui est située sur le prolongement de AB. Par conséquent, la dilatation de l'alliage est la

Fig. 309.



même à l'état liquide et à l'état solide; mais il y a une variation anormale et continue du volume au voisinage du point de fusion, et un maximum de densité pendant que le corps est solide.

On voit par ces exemples, malheureusement trop peu nombreux, qu'il y a généralement une anomalie de la

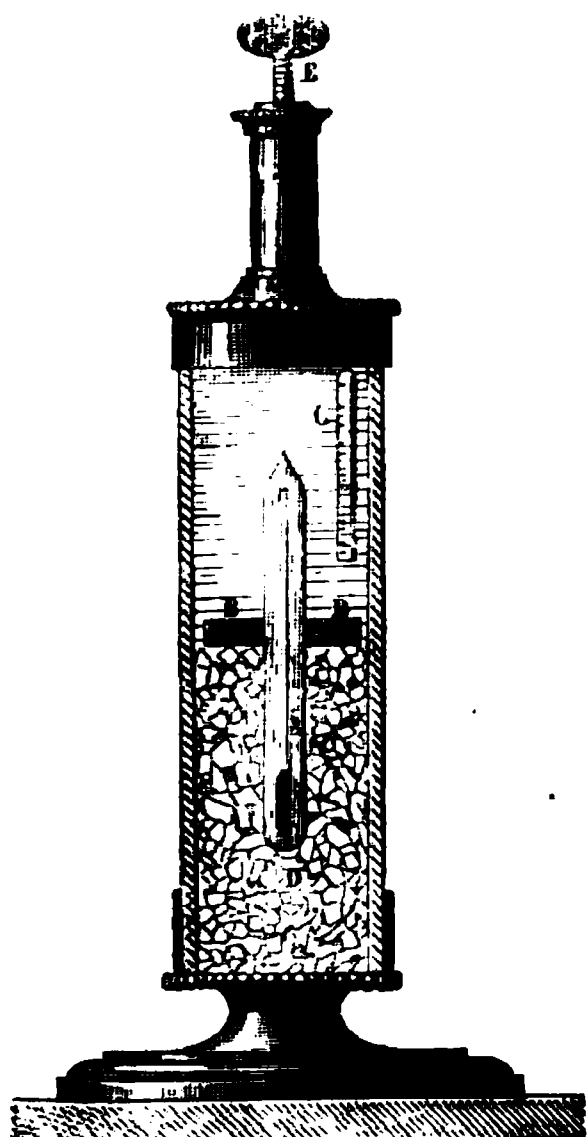
dilatation pendant la fusion, qu'elle se fait sentir d'une manière continue avant et après cette fusion, et qu'elle n'est pas brusque comme on aurait pu le penser.

Quelque chose d'analogue se montre au sujet de la chaleur latente; elle se dégage, avons-nous dit, au moment de la solidification; mais les expériences suivantes de M. Ermann montrent que ce phénomène lui-même commence pour l'eau avant la solidification. Ce physicien fit refroidir dans l'atmosphère, pendant l'hiver, un vase cylindrique plein d'eau, dans lequel un thermomètre était plongé, et il nota les temps nécessaires pour produire le refroidissement de degré en degré. On verra dans le tableau qui suit que ces temps augmentent à mesure qu'on s'approche du maximum, ce qui prouve que l'eau abandonne alors une plus grande quantité de chaleur, puisqu'elle met plus de temps à se refroidir. Il faut donc qu'elle perde une portion de sa chaleur latente.

Température.	Temps du refroidissement.
6,0	»
5,5	50
5,0	55
4,5	50
4,0	65
3,5	112
3,0	198
2,5	60
2,0	70

VARIATION DU POINT DE FUSION. — Les lois précédentes ne sont point tout à fait absolues, comme on l'avait d'abord admis. On a récemment découvert que des changements considérables dans la pression amènent des variations faibles, mais sensibles, dans les températures de fusion. M. W. Thomson, guidé par des idées théoriques émises par M. James Thomson,

Fig. 310.



étudia la fusion de la glace au moyen de l'appareil représenté *fig. 310*. C'est un cylindre en verre dans lequel on peut développer des pressions énergiques par un piston à vis E et qui contient de la glace concassée D maintenue à la partie inférieure par un anneau de plomb BB. Un thermomètre A protégé par une enveloppe de verre résistante donne la température de la glace fondante; un manomètre C mesure la pression, et tout le reste de la capacité intérieure est rempli d'eau. Sous la pression atmosphérique, le thermomètre marque zéro, qui est la température ordinaire de la glace fondante; mais il baisse quand on comprime l'eau intérieure. Il

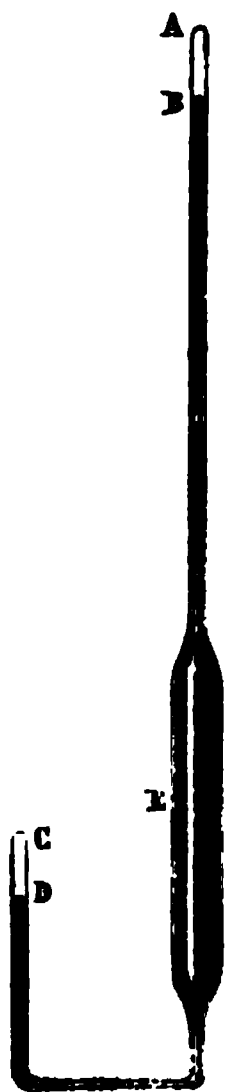
arrive à $-0^{\circ},049$ et à $-0^{\circ},129$ sous les pressions de 8 et 16,8 atmosphères, ce qui prouve que le point de fusion de la glace s'abaisse quand la pression augmente.

Continuant ces expériences, M. Mousson a montré que le point de fusion de la glace peut être abaissé jusqu'à -20 degrés sous une pression suffisante. Il fit congeler de l'eau dans un tube d'acier au fond duquel il avait placé une pointe de cuivre qui se trouva ainsi incrustée sous la glace. Le tube fut alors fermé en haut par une pièce taraudée faisant l'office de piston, puis renversé, de façon que la pointe était sur le cylindre de glace; le tout fut entouré d'un mélange réfrigérant qui abaissa la température jusqu'à -20 degrés. On enfonça

ensuite le piston d'environ 9 millimètres, ce qui, d'après M. Mousson, devait porter la pression intérieure à 13 000 atmosphères. Or, quand on ouvrit l'appareil, maintenu toujours à -20 degrés, on trouva que la pointe avait traversé la glace et se trouvait incrustée à sa base. Il y avait donc eu liquéfaction pendant la pression.

On a vu que la glace diminue brusquement de volume lorsqu'elle se liquéfie, tandis que le blanc de baleine et la paraffine éprouvent au contraire une dilata-

Fig. 311.



tation subite quand elles se fondent. M. Bunsen chercha si ces propriétés inverses déterminent un changement inverse dans les températures de fusion sous diverses pressions. Il enferma du blanc de baleine ou de la paraffine dans la petite branche CD d'un siphon fermé (fig. 311); il remplit de mercure l'espace DEB, qui offre une large dilatation E, et il laissa au sommet un tube capillaire AB plein d'air et destiné à servir de manomètre. Quand on chauffait le réservoir E, le mercure se dilatait et faisait augmenter la pression intérieure, que l'on mesurait par la diminution du volume de l'air AB. On chauffait alors la paraffine CD, et l'on mesurait sous des pressions croissantes la température de sa fusion; on trouva qu'elle augmentait. D'après ces exemples, on peut admettre en général que la température de fusion des solides change sensiblement quand

leurs pressions s'élèvent, et qu'elle augmente ou diminue suivant que la substance augmente ou diminue de volume pendant sa liquéfaction. Voici les résultats trouvés par M. Bunsen :

Points de fusion.

Pression.	Blanc de baleine.	Pression.	Paraffine.
	0		0
1 atmosph.	47,7	1 atmosph.	46,3
29	48,3	85	48,9
96	49,7	100	49,9
156	50,9		

M. Hopkins a obtenu des résultats analogues en observant

la fusion du blanc de baleine, de la cire, de la stéarine, du soufre, comprimés dans un cylindre métallique; le moment de la fusion était indiqué par la chute d'une balle de fer. Voici les nombres de M. Hopkins :

Points de fusion.

Pression.	Blanc de baleine.	Cire.	Stéarine.	Soufr
1 ^{atmosph.}	51 ⁰	64,5 ⁰	72,5 ⁰	107,0
519	60	74,5	73,6	135,2
792	80,2	80,2	79,2	140,5

VARIATION DU POINT DE SOLIDIFICATION. — Un corps peut conserver l'état liquide jusqu'à une température très-inférieure à celle de sa liquéfaction. Fahrenheit remplit d'eau

Fig. 312.



un ballon dont le col avait été effilé et fermé à la lampe, et, l'ayant exposé au froid, il put le maintenir pendant longtemps au-dessous de zéro sans que l'eau se congelât; mais en cassant la pointe du ballon il vit le liquide se solidifier à l'instant. Gay-Lussac observa ensuite qu'en faisant refroidir de l'eau dont la surface extérieure était protégée du contact de l'air par une couche d'huile, dans un vase soustrait à toute cause d'agitation, elle pouvait demeurer liquide jusqu'à -12 degrés; mais qu'en remuant l'appareil ou en faisant vibrer le vase, tout le liquide se prenait en masse solide. Despretz vit le même effet se manifester dans des tubes thermométriques pleins d'eau. A mesure que la température baisse, le volume de cette eau augmente; mais elle peut rester liquide jusqu'à -20 degrés. Cependant il arrive toujours un moment où la masse se congèle tout à coup, et alors le tube se brise par suite d'une expansion subite du volume. On peut enfin très-aisément répéter cette expérience avec l'appareil de la *fig. 312*. C'est un thermomètre ordinaire dont le réservoir B est enchâssé dans un tube de verre A qui contient de l'eau et qui est purgé d'air; on le refroidit dans un mélange réfrigérant jusqu'à -10 ou -12 degrés,

dit dans un mélange réfrigérant jusqu'à -10 ou -12 degrés,

puis on le soulève, on l'agite brusquement, et la solidification s'opère à l'instant.

Cette propriété n'est pas particulière à l'eau ; on la retrouve aussi dans l'étain. On peut également conserver liquide, jusqu'à 22 degrés, le phosphore qui se congèle ordinairement à 44 degrés, pourvu qu'on le fasse refroidir dans de l'eau non agitée. Le soufre fondu se maintient au même état jusqu'à la température ordinaire par un refroidissement tranquille et lent. Enfin les dissolutions salines sont dans le même cas, comme on le montre par l'expérience suivante. On prépare une dissolution de sulfate de soude saturée à chaud ; on l'introduit dans un tube effilé (*fig. 313*) où on la fait bouillir afin

Fig. 313.



de chasser l'air ; après quoi on ferme le tube. Bien que la solution devienne plus que saturée quand elle se refroidit, cependant elle ne se solidifie pas et se conserve indéfiniment à l'état liquide ; mais elle se prend subitement en masse cristallisée aussitôt que l'on casse la pointe. Ce retard du point de solidification n'influe en rien sur la loi de la chaleur latente ; il permet, au contraire, de la vérifier. En effet, dans les expériences de Fahrenheit, Gay-Lussac et Despretz, l'eau qui était à -12 ou à -20 degrés se réchauffe et revient instantanément à zéro aussitôt que la solidification se fait, et, dans le tube à sulfate de soude, il se développe au moment de la cristallisation du sel un échauffement notable et sensible à la main. On voit donc que la substance refroidie conserve sa chaleur latente tant qu'elle demeure liquide, et qu'elle la dégage brusquement quand elle se solidifie brusquement.

M. Gernez a montré qu'un très-grand nombre de solutions pouvaient se sursaturer par le refroidissement, comme le sulfate de soude. Nous citerons les séléniate, acétate, carbonate, phosphate et borate de soude, les aluns de potasse et d'ammoniaque, les sulfates de zinc, de fer, de cuivre, de glucine, etc. M. Gernez a fait voir, en outre, que la cristallisation brusque de la solution d'un sel était immédiatement déterminée par le contact d'un fragment de ce sel cristallisé, quelque petit qu'il soit, placé sur un solide ou contenu dans des poussières, ou amené par les mouvements de l'air, et qu'elle ne se produisait

jamais, ni par le contact des substances où ce sel n'existait pas, ni par celui de l'air lavé dans l'eau distillée; que si, par conséquent, l'air atmosphérique, en pénétrant dans le tube à sulfate de soude, en détermine la cristallisation, c'est qu'il contient, à un état extrême de division, des cristaux de cette substance. Je citerai deux faits qui confirment ces explications. Lorsqu'on a liquéfié du phosphore ordinaire et qu'on l'a refroidi, il ne cristallise pas quand on y fait tomber du phosphore amorphe, tandis qu'il se solidifie au contact d'un fragment de phosphore ordinaire ou d'une baguette de verre qu'on a seulement frottée sur ce corps. Il existe deux tartrates de soude et d'ammoniaque qui diffèrent, quand ils sont dissous, par la propriété de faire tourner, l'un vers la droite, l'autre vers la gauche, le plan de polarisation de la lumière, et, quand ils sont cristallisés, par une facette hémiedrique posée à droite ou à gauche. Si on les mêle, qu'on en prépare une solution sursaturée et qu'on y introduise un petit cristal de l'un ou de l'autre de ces deux sels, on détermine aussitôt et exclusivement la solidification de ce sel, tandis que l'autre demeure dissous.

Ces faits me paraissent très-faciles à concevoir. J'ai démontré, par des expériences d'optique, qu'un cristal placé dans sa solution concentrée attire à son contact les molécules de sa propre substance, qui se solidifient sur son contour, et qu'au bout d'un certain temps il appauvrit la solution autour de lui. Il est clair que les molécules du sel sont sollicitées par deux forces, celle du liquide pour les dissoudre, celle du cristal pour les solidifier, et que la saturation est atteinte quand elles sont égales. Si on supprime le cristal, la dernière force disparaît et la solution se maintient à un degré de concentration plus élevé; c'est ce qui cause la sursaturation; mais la solidification se fait et se continue de proche en proche par l'action d'un cristal tout formé introduit dans le liquide.

REGL. — Toutes ces considérations s'appliquent à l'eau pure. Elle peut être refroidie jusqu'à 10 ou 12 degrés avant de se solidifier; mais si l'on y introduit un cristal de glace, il attire les molécules à sa surface et les solidifie. Elles dégagent de la chaleur et réchauffent l'eau jusqu'à zéro. A ce moment,

la tendance des molécules à se liquéfier est contre-balancée par la force d'attraction de la glace déjà formée qui les attire. Il résulte de là que l'eau doit se congeler plus aisément entre deux morceaux de glace que lorsqu'elle est libre. Cela explique et permet de prévoir l'expérience suivante, due à M. Faraday.

Deux morceaux de glace mis au contact se soudent aussitôt ensemble, même au sein de l'eau chaude. La réunion se fait d'autant plus vite que les fragments sont plus fortement pressés l'un contre l'autre. Si on fait flotter de petits fragments de glace dans un vase plein d'eau, on les voit se souder par leurs points de contact, et, en soulevant l'un, on peut traîner les autres à sa suite.

Cette expérience nous amène naturellement à d'autres phénomènes étudiés par M. Tyndall. Il comprime très-fortement un morceau de glace entre deux pièces de bois qui laissent entre elles une cavité lenticulaire. La glace se brise en une multitude de petits fragments; mais en quelques secondes ils se soudent entre eux, et la masse se transforme en une lentille transparente, parfaitement compacte et moulée exactement dans la cavité. En faisant passer successivement dans une série de moules de plus en plus courbes une barre droite de glace, on l'amène à l'état d'anneau circulaire. Avec d'autres formes, M. Tyndall a obtenu des figures plus complexes, mais toujours transparentes, comme si la glace était une substance plastique.

Quand la glace est comprimée, son point de fusion devient inférieur à la température initiale de zéro : alors elle se liquéfie partiellement et il y a un abaissement de température produit par l'absorption de chaleur latente. L'eau comprimée et refroidie provenant de cette fusion est chassée dans les fissures; là sa pression diminue, son point de solidification remonte à zéro, elle se congèle de nouveau et ressoude les divers morceaux de glace. C'est en se fondant sur ces expériences que l'on peut aujourd'hui expliquer le mouvement des glaciers et la facilité avec laquelle ils se moulent dans les vallées qui leur servent de lit.

FUSION DES ALLIAGES. — Les alliages formés de deux ou d'un plus grand nombre de métaux se liquéfient *complètement* à

une température qui est fixe quand la composition chimique est constante, et qui offre ceci de remarquable qu'elle est généralement plus basse que les points de fusion des métaux composant l'alliage. Le tableau suivant met ce résultat en évidence; on y remarquera particulièrement le composé Pb Sn Bi^4 fusible à 94 degrés.

Points de fusion des alliages.

$\text{Sn}^5 \text{ Pb}$	194°	$\text{Sn}^3 \text{ Bi}$	200°
$\text{Sn}^4 \text{ Pb}$	189	$\text{Sn}^2 \text{ Bi}$	167
$\text{Sn}^3 \text{ Pb}$	186	Sn Bi	141
$\text{Sn}^2 \text{ Pb}$	196	$\text{Pb Sn}^4 \text{ Bi}^5$	118,9
Sn Pb	241	$\text{Pb}^2 \text{ Sn}^3 \text{ Bi}^3$	100
Sn Pb^3	289	Pb Sn Bi^4	94

Dans la grande majorité des cas, la fusion *complète* dont nous venons de parler est précédée par une fusion *partielle* ou au moins par un ramollissement de la masse entière. On explique cette propriété en admettant qu'un alliage se partage généralement en deux autres, dont la composition chimique est différente, et qui fondent à des degrés différents du thermomètre. Si la température augmente progressivement, le plus fusible se liquéfie d'abord. Quand il est très-abondant dans le mélange, il coule et produit le phénomène connu sous le nom de *liquation*. Quand au contraire il est en proportion moindre, la masse totale ne fait que se ramollir et prendre l'aspect d'un mortier ou d'un amalgame. Enfin, si la température s'élève davantage, elle finit par atteindre le point de fusion de l'alliage le moins fusible, et alors la liquéfaction devient complète.

Cette explication se confirme quand on étudie le phénomène inverse, c'est-à-dire quand on refroidit un alliage fondu. On observe alors deux points de solidification distincts correspondant chacun à l'un des alliages mêlés. Au moment où le moins fusible se congèle et où il abandonne sa chaleur latente, le thermomètre devient stationnaire et ne reprend sa marche descendante qu'après cette congélation; mais il s'arrête de nouveau au moment où l'on atteint le point de solidification de l'alliage le plus fusible. Rudberg, à qui l'on doit ces observations, a trouvé qu'avec deux métaux, tels que le plomb et l'étain par exemple, l'un des points de fusion, celui qui est le

moins élevé, demeure fixe et égal à 187 degrés, quelles que soient les proportions de plomb et d'étain combinées. Le second est variable au contraire avec la composition; mais il s'approche du premier et se confond avec lui quand la formule chimique de l'alliage converge vers Pb Sn^3 . Alors la fusion se fait tout d'une pièce comme pour un corps simple. En ajoutant ensuite à Pb Sn^3 des proportions de plus en plus grandes d'étain ou de plomb, on voit reparaitre le point de solidification variable, qui s'élève de plus en plus jusqu'à atteindre à la limite les points de fusion de l'étain ou du plomb. Rudberg conclut judicieusement de ces faits que l'alliage Pb Sn^3 est le seul qui ne se dédouble pas, et il le nomme *l'alliage chimique*. Des phénomènes semblables se retrouvent avec les autres métaux. Avec le plomb, le bismuth et l'étain mêlés en proportions quelconques, on observe toujours un point fixe de 94 degrés qui correspond à Pb Sn Bi^4 , et deux autres points mobiles qui dépendent de la composition et qui répondent à des alliages variables. Voici l'un des tableaux de Rudberg :

Temps du refroidissement de 10 en 10 degrés.

TEMPÉRATURE.	PLOMB.	$\text{Pb}^2 \text{Sn}$.	Pb Sn .	Pb Sn^2 .	Pb Sn^{12} .	ÉTAIN.
330°	/ "	/ "	/ "	/ "	/ "	/ "
320	2,51	"	"	"	"	"
310	0,19	"	"	"	"	"
300	0,15	0,14	"	"	"	"
290	0,15	0,15	"	"	"	"
280	"	1,36	"	"	"	"
270	"	0,58	"	"	"	"
260	"	0,45	0,19	"	"	"
250	"	"	0,21	"	"	0,20
240	"	"	1,70	"	"	0,22
230	"	"	0,57	"	0,23	0,23
220	"	"	0,51	"	0,24	9,20
210	"	"	0,49	0,28	4,23	0,33
200	"	0,34	0,48	0,31	2,34	0,35
190	"	0,36	0,49	0,35	1,56	"
180	"	1,48	5,48	11,29	3,49	"
170	"	0,45	0,40	0,50	0,41	"
160	"	0,42	0,40	0,54	0,43	"

ALLOTROPIE. — Trois substances simples ont offert aux chimistes des particularités extrêmement remarquables : ce sont le soufre, le sélénium et le phosphore.

Chauffé jusqu'à 400 degrés, le soufre devient visqueux, et si on le coule à cet état dans l'eau froide, il se maintient en filaments élastiques et verdâtres : c'est le soufre mou. De son côté, le sélénium, quand on l'a maintenu fondu pendant longtemps à 220 degrés et qu'on le laisse refroidir lentement, prend également vers 50 degrés un nouvel état solide amorphe. Ainsi préparés par une manipulation qui est très-analogue, ces deux corps acquièrent des propriétés toutes nouvelles, et il faut chercher à se rendre compte des causes qui modifient ainsi leurs caractères ordinaires. Or, si on les porte tous les deux progressivement jusqu'à 100 degrés environ, il arrive un moment où ils s'échauffent brusquement et spontanément, le soufre mou jusqu'à 110 degrés et le sélénium amorphe jusqu'à 140. Après cela, ils ont repris leurs propriétés ordinaires. Il est donc évident qu'ils avaient conservé de la chaleur latente et qu'en la perdant ils perdent également les propriétés nouvelles qu'ils avaient acquises. On est peut-être en droit de penser qu'ils les devaient à cette chaleur conservée.

Avec quelques différences, la même chose se voit sur le phosphore. C'est encore en le chauffant pendant huit à dix jours vers 230 degrés qu'on le transforme; il prend une couleur de carmin et devient ce que l'on nomme le *phosphore rouge*, découvert par M. E. Kopp. Le phosphore ordinaire a, pour densité 1,83; il cristallise en dodécaèdres rhomboïdaux; il est soluble dans l'éther et le sulfure de carbone; il est phosphorescent et s'oxyde à l'air; il s'enflamme à 60 degrés et se combine avec le soufre à 111 degrés; c'est un poison violent. Le phosphore rouge, au contraire, a pour densité 1,96; il est amorphe et insoluble dans le sulfure de carbone; il n'est ni phosphorescent ni oxydable à l'air; il ne s'enflamme qu'à 260 degrés, ne se combine avec le soufre qu'à 230 degrés, et il n'est pas vénénéux. Il revient à son état premier quand on le chauffe à 260 degrés, et probablement alors il abandonne de la chaleur latente comme le font les corps précédents.

TRENTÉ-SIXIÈME LEÇON.

DES VAPEURS ET DE LEUR FORCE ÉLASTIQUE.

Propriétés des vapeurs. — Cas des vapeurs non saturées. — Lois de leur compressibilité, — de leur dilatation. — Cas des vapeurs saturées. — Maximum de tension. — Propriétés des parois froides. — Loi de l'ébullition. — Absorption de la chaleur latente.

Mesure de la tension : — 1° Entre 0 et 100 degrés ; — 2° Au-dessous de zéro ; — 3° Au-dessus de 100 degrés. — Travail de Dulong et Arago. — Expériences de M. Regnault. — Construction graphique. — Formules empiriques. — Tableau des forces élastiques de la vapeur d'eau. — Détermination du point 100. — Thermomètre hypsométrique.

Les liquides se transforment en gaz ou en vapeur de trois manières différentes : 1° brusquement dans le vide ; 2° lentement à toute température dans les gaz : c'est le phénomène de l'évaporation ; 3° très-rapidement dans ces mêmes gaz à une température fixe sous forme de bulles qui crèvent à la surface : c'est l'ébullition. Nous étudierons aujourd'hui le premier mode de formation de ces vapeurs et leurs propriétés.

PROPRIÉTÉS DES VAPEURS.

Je suppose que l'on ait plongé dans une cuvette pleine de mercure deux baromètres bien purgés d'air et qu'on introduise dans l'un d'eux une petite quantité d'eau au moyen d'une pipette recourbée. Ce liquide montera au-dessus du mercure et l'on verra le niveau s'abaisser d'une quantité variable avec la température et qui sera de 17 millimètres environ à 20 degrés. La même expérience réussit avec tous les liquides, et il n'y a de différence entre eux que l'étendue de la dépression que l'on observe. L'abaissement du niveau est, par exemple, de 60 millimètres pour l'alcool et de 400 millimètres pour l'éther. On

peut en général comparer les liquides sous ce rapport au moyen de l'appareil représenté *fig. 314*.

L'analogie de cet effet avec celui qui résulte de l'introduction d'un gaz dans le baromètre étant évidente, on admet

Fig. 314.

qu'une portion du liquide se transforme instantanément en vapeur, que cette vapeur possède une force élastique qui pèse sur le mercure et se mesure par la dépression qu'il éprouve.

Nous devons chercher maintenant si l'analogie que nous venons de reconnaître entre les gaz et les vapeurs est complète ou s'il existe entre eux des différences essentielles. Pour faire cette comparaison, il est avant tout nécessaire de distinguer deux cas : celui où la vapeur emprisonnée dans le tube n'est pas en contact avec un excès du liquide qui lui a donné naissance et celui où une portion de ce li-

quide reste au-dessus du mercure. Nous traiterons d'abord le premier cas.

VAPEURS NON SATURÉES. — Nous nous servirons de l'appareil (*fig. 315*) qui a été employé déjà pour étudier la loi de Mariotte à des pressions basses. Le tube à vapeur A, divisé dans toute sa longueur en parties d'égale capacité, est disposé de façon

qu'on puisse progressivement le soulever ou l'abaisser et mesurer la dépression du mercure avec un cathétomètre. On reconnaîtra qu'en faisant varier le volume occupé par la vapeur,

Fig. 315.

on fait aussi varier sa pression, et que dans chaque cas le produit de ce volume par cette pression est sensiblement constant, c'est-à-dire que la loi de Mariotte s'applique aux

vapeurs comme elle s'applique aux gaz et avec les mêmes restrictions.

Si l'on voulait ensuite mesurer la dilatation de ces vapeurs, on pourrait se servir du même appareil qu'on entourerait d'un manchon plein d'eau plus ou moins chaude; on terminerait la partie supérieure du baromètre A par un vaste réservoir; on l'emplirait à zéro de vapeur d'éther, par exemple. Après l'avoir échauffé, on soulèverait le tube jusqu'à reproduire la pression primitive, et l'augmentation de volume permettrait de calculer la dilatation. On trouverait ainsi que le coefficient de cette dilatation change très-peu avec la nature et la pression des vapeurs, et qu'il est compris entre 0,00366 et 0,00380 comme pour les gaz.

A la vérité, ces déterminations n'ont jamais été faites de cette manière; mais les résultats que nous énonçons ont été obtenus par des expériences que nous ferons bientôt connaître.

Dès lors on peut conclure que les vapeurs qui ne sont pas mouillées par un excès de liquide sont caractérisées par les mêmes propriétés physiques que les gaz, et que la formule générale

$$\frac{VH}{1 + at} = \frac{V'H'}{1 + at'}$$

s'applique à cette nouvelle classe de corps comme elle s'appliquait aux gaz, avec le même degré d'exactitude, et que le coefficient a y prend des valeurs sensiblement égales à celles qui conviennent aux gaz.

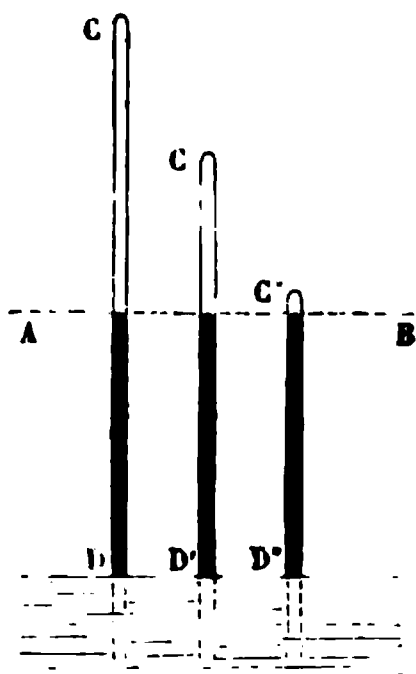
VAPEURS SATURÉES. — Mais les choses ne se passent plus ainsi quand il reste dans le baromètre un excès de liquide.

I. Si on soulève le tube C dans ce nouveau cas (*fig.* 316), le niveau du mercure ne s'élève point; il reste constamment à la même hauteur AB, c'est-à-dire que la pression de la vapeur ne change pas. Cela tient à ce qu'une nouvelle portion de liquide se vaporise aussitôt que l'espace superposé s'agrandit; si on l'augmente de v , il se forme un volume v de vapeur, et les choses continuent de se produire ainsi tant qu'il reste du liquide à vaporiser. Ainsi, non-seulement les vapeurs se forment instantanément dans le vide, comme nous l'avons

vu; mais elles y prennent une force élastique indépendante du volume qu'elles occupent et qui est invariable quand la température est fixe.

II. Quand on vient ensuite à abaisser le tube, on détermine un effet inverse, la vapeur repasse à l'état liquide à mesure

Fig. 316.



que l'espace qu'elle occupe décroît. S'il diminue de v , un volume v de vapeur se condense. Aussi voit-on le niveau rester fixe à la hauteur AB, et quand le sommet du tube continuant à descendre atteint ce niveau, la vapeur a disparu et le liquide s'est reformé en totalité. Cette expérience nous montre que non-seulement la pression est invariable, mais qu'elle ne peut être augmentée par une réduction de volume. On dit qu'elle est *maximum*, que l'espace est *saturé* et que la vapeur est à l'état de *saturation*.

III. Si nous entourons l'appareil avec un manchon qu'on puisse remplir d'eau chaude, et si nous reproduisons les mêmes expériences à diverses températures maintenues constantes pendant chaque épreuve, nous trouvons dans chaque cas que la vapeur atteint une pression constante et maximum, mais qui est d'autant plus grande que la température est plus élevée. Elle croît très-rapidement et indéfiniment avec cette température.

IV. Puisque cette tension maximum est indépendante du volume et qu'elle augmente avec la température, il faut conclure que la quantité pondérable de vapeur nécessaire pour saturer un espace donné est proportionnelle au volume, et qu'à volume égal elle croît avec la température. On augmentera cette quantité en augmentant ce volume et cette température, soit séparément, soit à la fois, et, inversement, on a deux moyens pour ramener partiellement une vapeur saturée à l'état liquide : l'un est de diminuer son volume, l'autre est d'abaisser sa température.

V. Il y a deux moyens d'amener à l'état de saturation une vapeur non mouillée : 1° en la comprimant, car alors la tension augmente jusqu'à devenir égale à la force élastique maximum ;

2° en diminuant sa température sans changer sa pression, car la tension maximum baisse avec cette température.

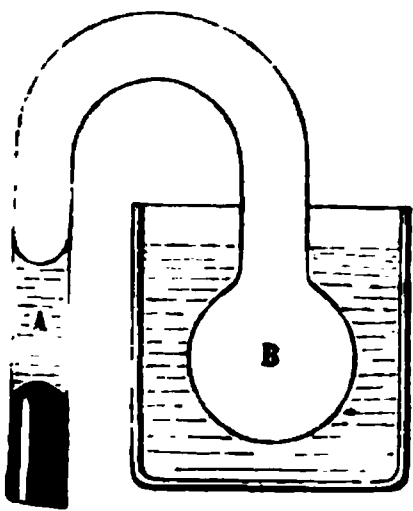
VI. Quand une vapeur non saturée passe d'une température t à une température t' , et d'un volume V à un volume V' , sa pression H se change en H' que l'on calcule par la relation

$$\frac{VH}{1 + at} = \frac{V'H'}{1 + at'}$$

Mais cette formule n'est applicable que si la vapeur n'est pas à saturation ; elle cesse de l'être quand H' devient égal à la tension maximum F_r , et si le calcul donne pour H' une valeur plus grande que F_r , on doit en conclure que la vapeur a été en partie condensée en passant du volume V au volume V' .

VII. Il n'est pas nécessaire de refroidir tout l'espace occupé par une vapeur pour la condenser partiellement : il suffit d'abaisser la température d'une portion de la paroi du vase qui la contient. Admettons, par exemple, que le baromètre à vapeur soit terminé par une sphère B plongée dans l'eau froide à t degrés (*fig. 317*) et que le liquide placé en A soit à une température constante T supérieure à t .

Fig. 317.



La vapeur se formera avec une tension maximum f_r , se répandra jusqu'en B , s'y refroidira et s'y condensera partiellement, puisqu'elle ne peut exister à t degrés qu'avec une force élastique f_t moindre que f_r . Après cette condensation, la pression ayant diminué en A et étant plus petite que f_r , une nouvelle quantité de vapeur se formera, qui bientôt se liquéfiera à son tour

en B . Il y aura conséquemment un équilibre mobile et une distillation de A vers B , jusqu'au moment où tout le liquide en excès aura été vaporisé en A , condensé en B , et où la force élastique sera f_t correspondante à la température des parois refroidies. Cette conséquence, dont on a fait des applications importantes, est connue sous le nom de *propriété des parois froides*.

Si on admet que les molécules qui se trouvent à la surface

extérieure d'un liquide ont une force de répulsion égale à la tension maximum de la vapeur, on peut expliquer les expériences par lesquelles nous avons étudié la formation des vapeurs dans le vide. En effet, tout liquide étant introduit dans le vide barométrique s'y trouve à une pression nulle; alors les molécules superficielles repoussées se répandent dans l'espace vide, y exercent une pression qui croît très-rapidement, et quand elle atteint sa force élastique maximum, elle contre-balance la force d'expansion du liquide. A ce moment l'équilibre existe. Il est rompu si l'on augmente l'espace barométrique, et alors de nouvelles vapeurs se forment; il est rompu si l'on augmente la température, car la force d'expansion croît, et enfin, si l'on diminue la température et l'espace, séparément ou simultanément, on dépasse la force de répulsion des molécules, elles se rejoignent et une condensation se produit.

LOI DE L'ÉBULLITION. — La même hypothèse nous permet de prévoir la loi générale du phénomène de l'ébullition. Prenons comme exemple l'eau sous la pression atmosphérique. Elle tend à se vaporiser, et il y a en présence deux forces opposées : l'une d'expansion de la vapeur, l'autre de compression de l'air. Tant que celle-ci est supérieure à celle-là, le liquide ne bout pas; mais, quand on augmente la température, la tension de la vapeur augmente en même temps; il arrive un moment où elle est égale à la pression de l'atmosphère; alors il y a équilibre entre les deux forces. Si, à partir de ce moment, l'eau s'échauffe d'une très-petite quantité, la vapeur prend une force élastique prédominante et se dégage brusquement du liquide. L'ébullition a donc lieu au moment où *la vapeur atteint une tension maximum égale à la pression qui est exercée sur l'eau*. Il est évident d'ailleurs que cette loi est générale, qu'elle s'applique à tous les liquides et sous toutes les pressions. Elle conduit à cette conséquence immédiate : que la température de l'ébullition doit s'élever ou s'abaisser quand la pression croît ou décroît, ce qui est conforme à l'expérience; elle mène en outre à cette application : que si d'une part on mesure la température de l'ébullition et de l'autre la pression exercée sur le liquide, cette pression est égale à la force élastique de

la vapeur pour cette température. On verra bientôt quel parti on a tiré de cette loi.

De tout ce que nous venons d'expliquer, il résulte qu'on doit considérer les vapeurs dans deux états bien distincts : le premier, où elles ont une tension inférieure à leur maximum ; alors elles sont des gaz et toutes les propriétés physiques qui caractérisent ceux-ci se retrouvent dans celles-là ; le second, dans lequel les vapeurs ont atteint une tension limite qui est progressivement croissante quand on les chauffe plus ou moins, mais qui est constante à chaque température donnée, tension qu'on ne peut essayer de dépasser sans les condenser.

Si maintenant on revient aux gaz, si l'on se rappelle que la plupart d'entre eux peuvent se liquéfier, et que les moyens par lesquels on arrive à cette liquéfaction sont précisément la pression et le refroidissement, on ne peut que se confirmer dans l'opinion qui assimile les gaz à des vapeurs non saturées fournies par des liquides qui sont très-vaporisables et qui ne diffèrent de l'eau que par la propriété de donner, à la température ordinaire, des tensions très-considérables. Il n'y a là que des différences de plus ou de moins ; il n'y en a pas qui puissent nous autoriser à conserver entre les gaz et les vapeurs une distinction caractéristique.

CHALEUR LATENTE. — La vapeur qui se forme en A (*fig. 317*) se condense en partie dans la boule B quand celle-ci est refroidie ; mais aussitôt une nouvelle vaporisation se fait en A, et ensuite une nouvelle condensation en B. Il en résulte que le liquide tout entier distille de A vers B. Or, on remarque que sa température baisse considérablement en A et que, pour la maintenir constante, il faut lui fournir continuellement de la chaleur à mesure qu'il se transforme en vapeur. Cette chaleur, qui n'a pas pour effet d'augmenter la température, mais seulement de changer l'état physique du liquide, se nomme *chaleur latente*.

Inversement, l'expérience montre que la température de la boule B croît notablement pendant que la vapeur vient s'y condenser. Cela prouve que cette vapeur abandonne, en repassant à l'état liquide, la chaleur qu'elle avait absorbée pour se former.

En général, pour échauffer un liquide depuis zéro jusqu'à une température t , il faut lui fournir une certaine somme de chaleur; mais si on veut en outre le volatiliser à cette température, il faut ajouter à cette somme la chaleur latente de vaporisation. En d'autres termes, un liquide et sa vapeur, pris à la même température, diffèrent en ce que, dans la constitution de celle-ci, il existe une plus grande somme de chaleur qui la maintient à l'état de gaz. L'expérience ne peut que constater cette différence, que la théorie expliquera plus tard.

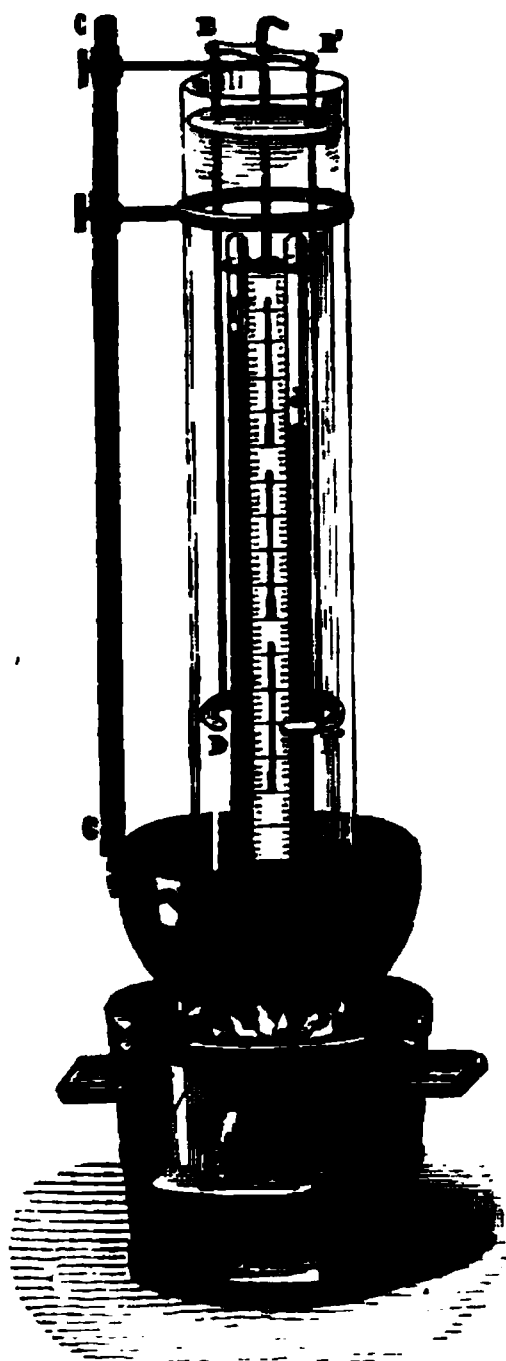
MESURE DES FORCES ÉLASTIQUES DE LA VAPEUR D'EAU.

Puisque la vapeur d'eau atteint des tensions maxima qui croissent avec la température, il faut chercher expérimentalement la loi de progression qu'elles suivent. Il n'est pas de sujet dans la physique qui ait été l'objet de travaux plus nombreux que celui qui va nous occuper. Nous nous bornerons à exposer les plus exacts, à développer les meilleures méthodes; puis nous les discuterons et nous terminerons en faisant connaître les formules empiriques que l'on a proposées pour représenter les variations des forces élastiques à diverses températures.

I. ENTRE 0 ET 100 DEGRÉS. — C'est à Dalton que l'on doit la découverte des propriétés des vapeurs; c'est encore Dalton qui mesura la tension de la vapeur d'eau au moyen de l'appareil que nous allons décrire (*fig. 318*). Une marmite en fonte contenant du mercure sert de cuvette dans laquelle plongent un baromètre b et un second tube a pareil au premier, à cette exception près qu'on y a introduit une petite quantité d'eau pour produire la vapeur; tous deux sont maintenus par une pièce métallique fixée à la colonne CC. Pour les pouvoir élever à une température quelconque et égale, on les a entourés d'un large manchon de verre appuyé sur le fond de la marmite, soutenu par la colonne CC au moyen d'un anneau et rempli d'eau. Il est clair que cette eau est supportée par le mercure de la cuvette qui baisse un peu à l'intérieur pour se relever extérieurement, et qu'en plaçant l'appareil tout entier sur un fourneau allumé, on échauffe à la fois le mercure et l'eau et, par suite, les deux tubes a et b . On rendait la température sensi-

blement constante dans toute la masse en la remuant continuellement avec un agitateur DD' EE', et de temps en temps on

Fig. 318.



interrompait cette agitation pour observer à la fois la température et la pression.

La température était donnée par plusieurs thermomètres échelonnés dans toute la hauteur de l'appareil, et l'on prenait la moyenne de leurs indications. Pour obtenir la pression, on mesurait la différence de hauteur h des deux baromètres au moyen d'une règle divisée contre laquelle ils étaient appuyés. Mais, comme le mercure de ces baromètres est à une température t qui change à tout instant, et que sa densité varie d'une expérience à l'autre, il fallait ramener la dépression observée à ce qu'elle serait si le mercure conservait toujours la même densité qu'à zéro; il fallait conséquemment diviser h par $(1 + mt)$, m étant le coefficient de dilatation absolue du mercure. On faisait d'abord des observations successives

en élevant progressivement la température jusqu'au voisinage de 100 degrés. A ce moment, la tension et la dépression h approchant de 760 millimètres, les mesures ne pouvaient plus se continuer. Ensuite on laissait refroidir l'appareil et l'on observait de temps en temps pendant que la température diminuait, comme on l'avait fait pendant qu'elle s'élevait.

Ce procédé est loin d'être irréprochable. Quoi qu'on fasse, il est impossible d'obtenir une température rigoureusement uniforme dans toute l'étendue du manchon. On ne remédie pas à cet inconvénient en prenant la moyenne des divers thermomètres, car c'est la température de la vapeur qu'il faut obtenir et non celle de l'eau; et comme cette vapeur est inégalement échauffée dans ses divers points, on ne sait pas à laquelle de

ses diverses températures correspond la dépression que l'on observe; de là une incertitude qui augmente quand la tension et la longueur de l'espace occupé par la vapeur s'accroissent. Outre cela, les besoins actuels de la physique demandent qu'on observe les hauteurs du mercure avec un cathétomètre et non point à l'œil, comme le faisait Dalton; mais cela est impossible tant que l'on enferme les baromètres dans un manchon de verre soufflé, qui est nécessairement irrégulier et qui

Fig. 319.

introduit des erreurs de réfraction.

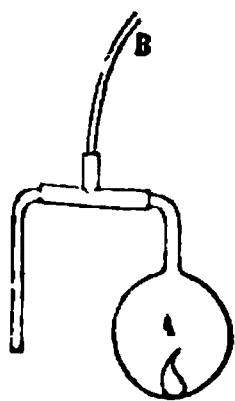
M. Kaemtz fit disparaître à la fois ces deux causes d'erreur en supprimant le manchon et en exposant les deux tubes aux variations naturelles de la température atmosphérique pendant les diverses saisons. Ses expériences, continuées pendant deux années, lui ont donné entre -19 et $+26$ degrés de très-nombreuses déterminations parfaitement précises. Il y avait pour la météorologie un intérêt spécial à faire ces déterminations dans ces limites de température; mais les besoins de la physique exigeaient qu'on pût les exécuter dans un délai moins long, et c'est ce que fit M. Regnault.

M. Regnault conserva la méthode de Dalton, mais il modifia l'appareil précédent et il en réduisit l'application aux températures qui ne dépassent pas 50 degrés, c'est-à-dire aux cas où l'on peut obtenir une température

uniforme dans le manchon. Les deux baromètres AB, A'B' reposent dans une cuvette commune E (*fig. 319*), et, s'élevant verticalement, ils traversent le fond d'une large caisse cylindrique de zinc qui remplace le manchon. Une fenêtre en glace laisse voir les tubes dans l'intérieur, et comme elle ne produit pas de réfractions irrégulières, on peut relever les sommets du mercure avec un cathétomètre. La caisse est chauffée par une lampe à alcool D que l'on soulève ou qu'on abaisse à volonté, ce qui permet d'atteindre des températures plus ou moins élevées et de les maintenir invariables. Un agitateur F, constamment en mouvement, mêle toutes les couches d'eau et peut égaliser les températures, ce qui est beaucoup plus aisé que précédemment, puisque la caisse est large, peu élevée et qu'on s'arrête à la température de 50 degrés. Pour surcroît de précautions, M. Regnault avait par avance mesuré l'erreur de la capillarité qui n'était point égale dans les deux tubes, car le mercure est mouillé d'un côté, tandis qu'il est sec de l'autre. Enfin il eut soin d'ajouter à la pression du mercure celle qui provenait de la petite quantité d'eau qui lui est superposée dans le baromètre à vapeur AB.

Comme il est toujours important de varier les méthodes pour chercher à découvrir les inexactitudes particulières à chaque appareil, M. Regnault fit une seconde série d'observations en donnant une autre forme au baromètre à vapeur. Il le termina par la pièce représentée à part (*fig. 320*). Elle se compose d'un ballon A où l'on met à l'avance des ampoules exactement remplies d'eau, et d'un tube B qui se raccorde avec la machine pneumatique et qu'on peut fermer soit par un robinet, soit en le fondant à la lampe. On fit d'abord le vide sec, on ferma le tube B, et, comme il restait de l'air dans l'appareil, on commença par mesurer sa pression. Pour cela on chauffa progressivement la caisse jusqu'à 50 de-

Fig. 320.



grés, ce qui était insuffisant pour crever les ampoules, et l'on observa les différences de niveau des deux baromètres à des températures très-rapprochées, ce qui donna la loi empirique des tensions de l'air. Cela fait, M. Regnault chauffa directement le ballon avec une lampe; les ampoules crevèrent, le

liquide qu'elles contenaient se répandit dans l'intérieur et la vapeur qu'il produisit ajouta sa tension à celle de l'air. Alors on recommença à mesurer les dépressions à diverses températures et, en retranchant de cet effet total la pression qui est due à l'air seul, on eut une seconde table des forces élastiques de la vapeur d'eau. Elle fut sensiblement la même que la première.

II. AU-DESSOUS DE ZÉRO. — Cette méthode de Dalton ainsi

Fig. 321.

réduite, variée et perfectionnée, et qui suffit pour les températures comprises entre 0 et 50 degrés, n'aurait pu servir au-dessous de zéro sans une heureuse modification introduite par Gay-Lussac, qui eut l'idée d'y appliquer le théorème de la paroi froide. Dans son appareil, que l'on voit *fig. 321*, il y a encore deux baromètres voisins AB et CD; rien n'est changé au premier, qui est vide; mais le second CD, qui contient l'eau, se recourbe à son sommet, se termine par un ballon E et plonge dans un mélange réfrigérant. On sait que la tension définitive qui s'établit dans ce tube est celle qui correspond à la température de ce mélange réfrigérant. Par conséquent l'appareil est dans les mêmes conditions que si la chambre à vapeur tout entière était refroidie; et comme les deux tubes sont placés dans l'air, on mesure aisément au cathétomètre la différence des niveaux. Après Gay-Lussac, M. Regnault

a employé cette méthode en prenant la précaution essentielle de préparer le mélange réfrigérant avec du chlorure de calcium et de la neige, mélange qui est liquide, qu'on peut agiter et dont on peut rendre la température homogène.

III. AU-DESSUS DE 100 DEGRÉS. — TRAVAIL DE DULONG ET ARAGO.

— Nous allons aborder maintenant la mesure des tensions à

des températures supérieures à 100 degrés. Ici la question rencontre de plus grandes difficultés, mais elle prend un intérêt plus pratique; aussi est-ce par une délégation spéciale du Gouvernement qu'une Commission, dont Arago faisait partie et dont Dulong était l'âme, entreprit les expériences très-étendues que nous allons rapporter. Voici comment les appareils étaient disposés (*fig. 322*) :

La vapeur se formait dans un générateur K en tôle épaisse.

Fig. 322.

C'était un cylindre vertical sur lequel étaient boulonnés, en bas un fond légèrement concave et en haut un couvercle hémisphérique tronqué par une surface plane horizontale. Sur ce couvercle on voit une soupape de sûreté L, un tube central C qui donnait issue à la vapeur, et deux autres trous latéraux dans lesquels étaient rivés deux canons de fusil K et H qui s'enfonçaient, le premier jusqu'au fond, le second jusqu'au milieu du générateur. Tous deux contenaient du mercure au milieu duquel plongeaient deux thermomètres, et ceux-ci, garantis de la pression par la résistance des tubes, prenaient et mesuraient la température, l'un du milieu, l'autre du fond de la chaudière. Toutefois, si on eût laissé leur tige se prolonger dans l'air, elle y eût été à une température inconnue et très-

inférieure à celle de leurs réservoirs ; mais, pour éviter la cause d'erreur que cette circonstance eût entraînée, on avait pris la précaution de recourber ces tiges horizontalement, de les enfermer dans des réfrigérants pleins d'eau, et, par un calcul de correction très-simple, on obtenait la température vraie de la vapeur.

Tels étaient la chaudière et le procédé pour déterminer la température ; il faut dire maintenant comment on mesurait la pression. Le tube central C était raccordé avec un conduit incliné CD toujours plein d'eau et toujours maintenu à une température fixe par un réfrigérant G. Ce conduit était lui-même boulonné sur la tubulure centrale du vase de fonte A qui avait servi à l'étude de la loi de Mariotte. Le manomètre EF entouré d'eau froide plongeait dans l'orifice F, et enfin un tube de verre B, qui joignait la troisième à la première tubulure, indiquait le niveau AB du mercure. On voit aisément que la force élastique de la vapeur, augmentée de la pression exercée sur AB par l'eau du conduit CD et diminuée de l'excès de hauteur du mercure dans EF, fait équilibre à la tension de l'air dans le manomètre ; on mesurait celle-ci et l'on concluait la force élastique de la vapeur.

Malgré la grande différence de forme qui existe entre cet appareil et les précédents, on conçoit que la vapeur se formait dans le générateur comme dans les chambres barométriques, et qu'elle y prenait sa tension maximum. Mais il fallait avoir entièrement enlevé de la chaudière l'air qu'elle contenait primitivement et qui aurait ajouté sa pression à celle de la vapeur. Pour y réussir, on faisait bouillir l'eau pendant quelque temps sous la pression atmosphérique en laissant ouverte l'extrémité C du tube central ; on la fermait ensuite au moyen d'un bouchon à vis après l'expulsion totale de l'air, et l'on voyait croître à la fois la température et la pression. Quand on avait à peu près atteint la température à laquelle on voulait observer, on fermait les issues du fourneau ; la marche ascendante se ralentissait ; puis elle atteignait un maximum, et à ce moment on lisait les indications des thermomètres et du manomètre.

Dulong et Arago firent trente observations seulement qui étaient espacées à peu près également entre 100 et 224 degrés, et qui correspondaient à des pressions comprises entre 1 et

24 atmosphères. Eût-on voulu aller plus loin, qu'on n'aurait pu y réussir; car la chaudière, assez mal construite, fuyait tellement aux pressions élevées, qu'il restait peu d'eau dans l'intérieur. Cette circonstance laisse des doutes sur l'exactitude des dernières mesures.

En 1830, une nouvelle Commission, composée d'ingénieurs et de physiciens américains, recommença le travail de Dulong et Arago. Sans se mettre en frais d'invention, elle fit refaire servilement ou avec des modifications insignifiantes les appareils de la Commission française et suivit de tous points les mêmes errements dans les expériences. Contre toute attente, les résultats des deux déterminations ne furent pas concordants : ils divergent de plus en plus quand la température s'élève, et à 10 atmosphères, c'est-à-dire à 175 degrés environ, la différence est devenue égale à 0,65 atmosphère. Nous verrons bientôt la cause probable de cet écart. Pour le moment, nous nous contentons de faire remarquer que de nouvelles expériences devenaient nécessaires. Elles furent exécutées presque simultanément, en 1843, par M. Magnus et par M. Regnault, et donnèrent des résultats à peu près identiques. Nous nous bornerons à exposer celles du physicien français.

EXPÉRIENCES DE M. REGNAULT. — M. Regnault abandonna complètement le procédé dont jusqu'alors on s'était servi. Il fit choix d'une méthode infiniment meilleure, que Dulong avait imaginée et employée autrefois et qui se fonde sur la loi connue de l'ébullition. Nous avons montré (page 124) qu'à la température de l'ébullition d'un liquide la force élastique de sa vapeur est égale à la pression qu'il supporte. Conséquemment, si l'on fait bouillir l'eau dans une enceinte fermée sous des pressions progressivement croissantes que l'on déterminera, elle atteindra des températures d'ébullition qui croîtront en même temps; on les mesurera, et pour chaque cas la force élastique de la vapeur à ces températures sera égale à la pression exercée. Tel est le principe adopté par M. Regnault. Indiquons maintenant comment les appareils ont été disposés.

La vapeur se forme dans une cornue en cuivre épais chauffée par un petit fourneau (fig. 323). Quatre tubes soudés dans le couvercle, ouverts par le haut et fermés par le bas, plongent

dans l'intérieur à des profondeurs différentes. C'est dans ces tubes et au milieu d'une masse d'huile qui les remplit que l'on introduit les thermomètres destinés à mesurer la température de la vapeur en ses différents points. Le col de la cornue est constitué par un tube AD qui se dirige en montant vers un réservoir G dans lequel il débouche; il est enveloppé par un manchon A où l'on fait constamment passer un courant d'eau froide de B en C. De cette façon les vapeurs se condensent aussitôt que l'ébullition les amène dans le col, et le liquide qui résulte de cette liquéfaction retombe dans la cornue qui

Fig. 323.

ne se vide jamais et où la pression demeure constante. Le réservoir G est une sphère de cuivre; il a une capacité très-grande; il est soutenu dans une cuve en zinc remplie d'eau et n'éprouve pendant la durée des expériences que des variations de température insignifiantes; il est mis en rapport par un tube à robinet EF, soit avec une machine pneumatique, soit avec une pompe de compression, ce qui permet de maintenir dans tout l'appareil une pression égale, constante et aussi faible ou aussi grande qu'on le veut; enfin il est en communication, soit avec un baromètre différentiel, soit avec un ma-

nomètre à air libre HK qui mesurent la pression, suivant qu'elle est inférieure ou supérieure à celle de l'atmosphère.

L'appareil que je viens de décrire et qui est dessiné dans la figure précédente était destiné à des tensions voisines de la pression atmosphérique; quand on voulut étendre les expériences jusqu'à des limites plus élevées, il fallut en établir un autre avec plus de solidité et de plus grandes dimensions. Alors la cornue était plus profonde et la colonne de mercure des thermomètres put y être plongée en entier, ce qui dispensa de toute correction; le réservoir d'air était un vaste cylindre de cuivre boulonné; la machine de compression fut remplacée par une pompe foulante à plusieurs corps qui était manœuvrée par quatre hommes ou par une machine à vapeur, et qui pouvait comprimer l'air jusqu'à 30 atmosphères; enfin la pression se mesurait par un manomètre à air libre de 20 mètres de hauteur. On suivait d'ailleurs pour la mesure de ces pressions la même marche qu'à l'occasion de la loi de Mariotte; on s'astreignait aux mêmes précautions que nous avons décrites t. I, p. 278, et l'on arrivait à la même exactitude. Les *fig. 2, 3 et 4, Pl. I*, tome I, représentent l'appareil que possède l'École Polytechnique: il ne diffère que par des détails de forme sans importance de celui qui servit à M. Regnault. La cornue se voit en N, les thermomètres en TT, le réfrigérant en MM et le réservoir en I. Le reste de l'appareil et le détail de ses diverses parties ont été expliqués à propos de la loi de Mariotte; nous n'y reviendrons pas.

Les expériences se font avec une facilité et une précision qui étonnent. Aussitôt qu'on a établi dans l'appareil une pression donnée, les thermomètres arrivent à une température fixe et la conservent aussi longtemps qu'on le veut. Après avoir attendu quelques minutes, on note les indications des thermomètres et du manomètre, puis on augmente la pression; alors les thermomètres montent, redeviennent bientôt stationnaires, et l'on recommence à observer. M. Regnault s'est arrêté à 230 degrés sous une pression approximativement égale à 30 atmosphères.

Après avoir fait connaître les procédés, je dois montrer en quelques mots les avantages des uns et les inconvénients des autres. Les expériences de Dulong et Arago étaient sans aucun

doute suffisamment exactes pour les applications qu'on en doit faire à l'industrie ; mais on ne peut s'empêcher de remarquer les erreurs qu'elles comportent. Toutes les observations se faisaient au moment où, les issues du fourneau étant bouchées, les thermomètres arrivaient à un maximum. Ce maximum ne durait pas longtemps et il fallait se hâter, ce qui est un inconvénient. D'un autre côté, comme les thermomètres ne donnent la température d'une enceinte qu'après le temps nécessaire pour les échauffer, la température avait déjà baissé dans la chaudière quand ces thermomètres indiquaient le maximum. Il n'en était pas de même du manomètre, qui accuse instantanément la pression et toutes ses variations. De là il suit que les deux mesures ne correspondaient pas exactement à une même époque de l'expérience. Une autre cause d'erreur vient de l'emploi même du manomètre à air comprimé, car la sensibilité de cet appareil diminue quand la pression augmente, et les inexactitudes de la loi de Mariotte s'introduisent dans la mesure des pressions. Mais, ce qu'il faut surtout regretter, c'est l'emploi que l'on a fait de thermomètres à mercure, c'est-à-dire d'instruments qui ne sont ni comparables ni définis aux températures élevées qu'il fallait mesurer ; et ce qui justifie ce regret, c'est la discordance des résultats obtenus par Dulong et Arago d'une part et la Commission américaine de l'autre, discordance qu'on peut très-vraisemblablement attribuer à la divergence de thermomètres faits avec des verres différents et qui devaient marquer des températures inégales à des degrés d'échauffement égaux.

La méthode fondée sur l'ébullition continue de l'eau dans une enceinte où la pression reste constante ne mérite aucun de ces reproches ; il ne faut plus saisir un maximum et se presser pour exécuter les mesures, puisque la température et la pression demeurent invariables pendant tout le temps que l'on veut ; elle offre cet avantage spécial de convenir également bien aux pressions faibles ou élevées ; elle est générale, elle est simple et nous avons toute raison de la préférer. A ces avantages, qui viennent du procédé considéré en lui-même, s'ajoutent d'autres causes de supériorité qui viennent de l'exécution des mesures. La pression ayant été constamment mesurée par un manomètre à air libre, la loi de Mariotte n'inter-

venait pas. Les thermomètres, il est vrai, étaient en cristal, mais ils étaient identiques entre eux; ils avaient été comparés attentivement avec un thermomètre à air, et M. Regnault conserva dans le résumé de ses observations, non pas les indications de ces instruments, mais celles du thermomètre à air qui leur correspond : ils ne servaient conséquemment que comme intermédiaires, et dès lors il ne reste aucune incertitude sur les températures mesurées.

CONSTRUCTION GRAPHIQUE. — Les observations une fois faites et résumées, il faut les coordonner et chercher la loi continue qu'elles suivent. On peut se rappeler qu'en traitant de la dilatation du mercure et des variations de densité de l'eau, nous avons vu la même question se présenter. Nous avons annoncé alors qu'elle se retrouverait dans toutes les recherches de la physique qui ont pour but de découvrir les lois continues d'un phénomène, et nous avons exposé la méthode générale que l'on suit pour y réussir. Le cas qui nous occupe aujourd'hui nous fournit une occasion nouvelle d'appliquer cette méthode et de repasser de nouveau par la même série d'idées et d'opérations.

Il faut d'abord construire une courbe dont les abscisses soient les températures, et les ordonnées les pressions correspondantes. Dulong et Arago n'ont donné aucune explication sur cette partie de leur travail; comme ils n'avaient d'ailleurs que trente observations à construire, leur courbe ne devait pas être suffisamment déterminée. M. Regnault avait fait, au contraire, plus de mille observations; il les représenta graphiquement sur la même planche de cuivre qui avait reçu les courbes de la dilatation du mercure, et il employa de tout point les procédés que j'ai décrits (page 24). Je rappellerai seulement que la planche était carrée, qu'elle avait été divisée en 10 000 petits carrés égaux dans lesquels on traçait chaque point par l'intersection de deux traits rectangulaires que l'on marquait avec une petite machine à diviser.

En gravant ces divers points, M. Regnault put remarquer que chaque série d'expériences se traduit isolément par une ligne parfaitement régulière; mais les courbes qui représentent des séries différentes sont distinctes et sensiblement parallèles.

Cela montre, conformément à ce que nous avons souvent répété, que chaque appareil, que chaque série de mesures comporte des causes d'erreur constantes, et l'on en conclut que le seul moyen de les éliminer est de multiplier les observations en changeant à chaque fois les circonstances qui peuvent introduire ces erreurs. C'est ainsi que M. Regnault a réussi à apprécier les oscillations extrêmes de ses mesures et qu'il a pu définitivement tracer une courbe moyenne. Celle-ci doit maintenant se substituer aux expériences qu'elle résume en les corrigeant, et quand on voudra savoir quelle est la tension de la vapeur correspondant à une température donnée, on la mesurera sur la courbe.

FORMULES EMPIRIQUES. — Mais ce tracé graphique n'est qu'un premier pas fait dans ce travail de coordination; il faut exprimer par une formule la loi des tensions, ou, si l'on veut, il faut chercher l'équation empirique de la courbe.

Il y a trois formes de fonctions qui ont paru s'accorder avec la marche générale des forces élastiques. La première a été proposée par Young; c'est la suivante :

$$(\alpha) \quad F = (a + bt)^m.$$

Les coefficients a et b ont été calculés par divers savants d'après les expériences qu'ils avaient à leur disposition. Voici ceux qui ont été donnés par les auteurs dont les noms suivent : F exprime la force élastique en millimètres, $\frac{F}{760}$ la même force en atmosphères, et t la température centigrade.

$$(1) \quad \text{TREDGOLD.} \quad \frac{F}{10} = \left(\frac{t + 75}{85} \right)^6.$$

$$(2) \quad \text{CORIOLIS.} \quad \frac{F}{760} = \left(\frac{1 + 0,01878 t}{2,878} \right)^{5,335}.$$

$$(3) \quad \text{DULONG.} \quad \frac{F}{760} = (1 + 0,7153 T)^5, \quad T = \frac{t - 100}{100}.$$

M. Roche, en se laissant guider par des idées théoriques, est arrivé à la deuxième formule

$$(\beta) \quad \frac{F}{760} = 10^{\frac{0,1644 x}{11 + 0,03 x}}, \quad x = t - 100,$$

que M. Magnus a modifiée comme il suit :

$$\frac{F}{760} = 10^{\frac{5,222x}{334,69+x}}.$$

Enfin Biot a adopté la troisième forme de fonction :

(γ) $\log F = a + b\alpha' + c\beta'.$

Dulong a comparé les quatre premières formules à ses observations. Le tableau suivant montre que toutes les quatre concordent sensiblement avec l'expérience; la troisième, que Dulong a acceptée, paraît la plus exacte.

Comparaison de ces formules avec l'expérience.

TENSION.	TEMPÉRATURE DU THERMOMÈTRE A MERCURE.				
	OBSERVÉ.	TREDGOLD.	CORIOLIS.	DULONG.	ROCHE.
atm	°	°	°	°	°
2,14	123,70	123,54	123,45	122,97	123,53
4,57	149,70	150,39	150,30	149,77	150,23
6,49	163,40	164,06	164,10	163,47	163,90
11,63	188,50	188,44	189,02	188,60	188,63
17,18	206,80	206,15	207,43	207,20	206,04
21,55	218,40	216,29	218,66	218,50	218,01
23,93	224,15	222,09	224,00	224,02	223,00

En essayant de représenter ses expériences par ces diverses lois, M. Regnault a reconnu d'abord que la fonction $(a + bt)^n$ pouvait bien convenir dans une étendue limitée de l'échelle thermométrique, par exemple de 100 à 230 degrés, mais qu'elle devenait fautive au-dessous de 100 degrés, et il l'a abandonnée.

La formule de M. Roche, au contraire, étant remarquablement d'accord avec les expériences, M. Regnault l'écrit sous la forme générale

$$F = a\alpha^{\frac{x}{1+mx}}, \quad x = t + 20,$$

et il détermine les coefficients a , α et m en faisant coïncider la formule avec trois points pris sur la courbe graphique et

également espacés dans toute l'étendue de l'échelle. Il a trouvé

$$m = 0,004788221,$$

$$\log a = \bar{1},9590414, \quad \log \alpha = 0,03833818.$$

Mais la fonction proposée par Biot est celle qui représente le mieux les observations. Comme on n'a d'autre but que de résumer la loi des forces élastiques par une formule empirique sans y attacher aucune idée théorique, il n'y a d'autre raison pour préférer l'une d'elles que sa plus grande exactitude numérique. Or il est évident que la dernière doit être plus approchée que les autres; car, pour déterminer les cinq coefficients qu'elle contient, il faut prendre cinq observations, et l'on a cinq équations qui donnent les valeurs de a , b , α , c , β . Cela revient à faire passer la courbe empirique par cinq points du tracé graphique, et il y a une grande probabilité pour que ces deux lignes, qui se coupent cinq fois et qui ont une forme analogue, soient peu distantes l'une de l'autre aux points intermédiaires. C'est, en effet, ce qui arrive. M. Regnault a déterminé les coefficients comme il suit :

$$\log F = a - b\alpha^x - c\beta^x, \quad x = t + 20,$$

$$a = 6,2640348,$$

$$\log b = 0,1397743, \quad \log \alpha = \bar{1},994049292,$$

$$\log c = 0,6924351, \quad \log \beta = \bar{1},998343862.$$

Le tableau suivant permet de reconnaître la grande exactitude de la formule.

TEMPÉRATURE du thermomètre à air.	TENSION OBSERVÉE.	DIFFÉRENCE AVEC LE CALCUL.
	mm	
— 20	0,91	0,00
— 10	2,08	+ 0,11
0	4,60	+ 0,12
+ 20	17,39	+ 0,09
+ 50	91,98	— 0,04
70	233,09	— 0,02
120	1489,70	— 1,16
150	3572,90	— 9,23
200	11660,00	— 29,00
230	20915,00	— 11,38

DES VAPEURS ET DE LEUR FORCE ÉLASTIQUE. 141

Nous transcrivons ici deux tables des forces élastiques; la première de degré en degré depuis — 30 jusqu'à + 230 degrés, et l'autre de dixième en dixième de degré entre 85 et 101 degrés.

Force élastique de la vapeur d'eau.

D'APRÈS DULONG ET ARAGO.		D'APRÈS M. REGNAULT.	
ÉLASTICITÉ en atmosphères.	TEMPÉRATURE du thermomètre à mercure.	TEMPÉRATURE du thermomètre à air.	ÉLASTICITÉ en millimètres
1,0	100,0	— 30	0,386
1,5	112,2	— 20	0,927
2,0	121,4	— 10	2,093
2,5	128,8	0	4,600
3,0	135,1	10	9,165
3,5	140,6	20	17,391
4,0	145,4	30	31,548
4,5	149,06	40	54,906
5,0	153,08	50	91,982
5,5	156,8	60	148,791
6,0	160,2	70	233,093
6,5	163,48	80	354,643
7,0	166,5	90	525,450
7,5	169,37	100	760,000
8,0	172,1	110	1075,370
9,0	177,1	120	1491,280
10,0	181,6	130	2030,28
11,0	186,03	140	2717,63
12,0	190,0	150	3581,25
13,0	193,7	160	4651,62
14,0	197,19	170	5961,66
15,0	200,48	180	7546,39
16,0	203,60	200	11688,96
17,0	206,57	210	14324,80
18,0	209,4	220	17390,35
19,0	212,1	230	20926,40
20,0	214,7		
21,0	217,2		
22,0	219,6		
23,0	221,7		
24,0	224,2		

Force élastique de la vapeur d'eau entre 85 et 101 degrés.

DEGRÉS.	TENSION.	DEGRÉS.	TENSION.	DEGRÉS.	TENSION.	DEGRÉS.	TENSION.
85,0	433,04	89,0	505,76	93,0	588,41	97,0	682,03
85,1	434,75	89,1	507,70	93,1	590,61	97,1	684,52
85,2	436,46	89,2	509,65	93,2	591,82	97,2	687,02
85,3	438,17	89,3	511,60	93,3	595,04	97,3	689,53
85,4	439,89	89,4	513,56	93,4	597,26	97,4	692,04
85,5	441,62	89,5	515,53	93,5	599,49	97,5	694,56
85,6	443,35	89,6	517,50	93,6	601,72	97,6	697,08
85,7	445,09	89,7	519,48	93,7	603,97	97,7	699,61
85,8	446,84	89,8	521,46	93,8	606,22	97,8	702,15
85,9	448,59	89,9	523,45	93,9	608,48	97,9	704,70
86,0	450,34	90,0	525,45	94,0	610,74	98,0	707,26
86,1	452,10	90,1	527,45	94,1	613,01	98,1	709,82
86,2	453,87	90,2	529,46	94,2	615,29	98,2	712,39
86,3	455,64	90,3	531,48	94,3	617,58	98,3	714,97
86,4	457,42	90,4	533,50	94,4	619,87	98,4	717,56
86,5	459,21	90,5	535,53	94,5	622,17	98,5	720,15
86,6	461,00	90,6	537,57	94,6	624,48	98,6	722,75
86,7	462,80	90,7	539,61	94,7	626,79	98,7	725,35
86,8	464,60	90,8	541,66	94,8	629,11	98,8	727,96
86,9	466,41	90,9	543,72	94,9	631,44	98,9	730,58
87,0	468,22	91,0	545,78	95,0	633,78	99,0	733,21
87,1	470,04	91,1	547,85	95,1	636,12	99,1	735,85
87,2	471,87	91,2	549,92	95,2	638,47	99,2	738,50
87,3	473,70	91,3	552,00	95,3	640,83	99,3	741,16
87,4	475,54	91,4	554,09	95,4	643,19	99,4	743,83
87,5	477,38	91,5	556,19	95,5	645,57	99,5	746,50
87,6	479,23	91,6	558,29	95,6	647,95	99,6	749,18
87,7	481,08	91,7	560,39	95,7	650,34	99,7	751,87
87,8	482,94	91,8	562,51	95,8	652,73	99,8	754,57
87,9	484,81	91,9	564,63	95,9	655,13	99,9	757,28
88,0	486,69	92,0	566,76	96,0	657,54	100,0	760,00
88,1	488,57	92,1	568,89	96,1	659,95	100,1	762,73
88,2	490,45	92,2	571,03	96,2	662,37	100,2	765,46
88,3	492,34	92,3	573,18	96,3	664,80	100,3	768,20
88,4	474,24	92,4	575,34	96,4	667,24	100,4	771,95
88,5	496,15	92,5	577,50	96,5	669,69	100,5	773,71
88,6	498,06	92,6	579,67	96,6	672,14	100,6	776,48
88,7	499,98	92,7	581,84	96,7	674,60	100,7	779,26
88,8	501,90	92,8	584,02	96,8	677,07	100,8	782,04
88,9	503,82	92,9	586,21	96,9	679,55	100,9	784,83
89,0	505,76	93,0	588,41	97,0	682,03	101,0	787,63

DÉTERMINATION DU POINT 100 DEGRÉS. — La dernière des tables que nous venons de transcrire fait connaître les forces élastiques correspondant à des températures voisines de 100 degrés, ou inversement les températures de l'ébullition de l'eau sous des pressions voisines de 760 millimètres. C'est à cette table que l'on a recours pour déterminer le deuxième point fixe du thermomètre. Il suffit pour cela de placer cet instrument dans la vapeur d'eau bouillante, d'observer la pression H du baromètre pendant cette expérience et de marquer au point où s'arrête le mercure dans le thermomètre la température qui correspond à la pression H dans la table précédente.

THERMOMÈTRE HYPSONÉTRIQUE. — On fait une seconde application de cette table. A mesure que l'on s'élève dans l'atmosphère, la pression diminue, et en même temps la température d'ébullition de l'eau s'abaisse; mais, dans tous les cas, cette pression et cette température sont deux nombres qui se correspondent dans notre table. On peut donc, au lieu de mesurer la pression par le baromètre, mesurer la température de l'ébullition de l'eau et chercher dans la table la tension correspondante. Cette opération détournée exige un thermomètre très-sensible et tel, que le mercure parcoure toute la longueur de la tige pour des températures comprises entre 80 et 101 degrés environ. Mais, comme il faut aussi pouvoir à chaque instant vérifier le zéro de l'instrument, on dispose dans l'appareil une chambre intermédiaire. Le zéro se trouve entre le réservoir et cette chambre, et la portion de la tige qui est au-dessus de la chambre sert à marquer des températures voisines de 100 degrés. On peut aussi supprimer cette chambre et comparer l'instrument à un étalon dont on a vérifié le zéro.

M. Regnault a donné à l'hypsomètre une forme commode et portative. Une petite chaudière en cuivre ou en fer-blanc est enveloppée par un cylindre de même métal, qui porte à son intérieur une lampe à alcool destinée à chauffer l'eau de la chaudière. La vapeur s'échappe par une ouverture ménagée dans la partie supérieure de celle-ci. Le thermomètre y est plongé jusqu'au niveau du point où l'ébullition portera le mercure; il est soutenu au-dessus de l'eau par un bouchon de liège. Cet appareil peut être recommandé aux voyageurs. Lorsqu'on ne

tient pas à une grande exactitude, la différence de niveau entre deux stations où l'on a observé les températures d'ébullition t , t' peut se calculer par la formule

$$h = 300^m (t - t'),$$

qui se déduit de la formule barométrique.

TENSION DES VAPEURS DE DIVERS LIQUIDES. — M. Regnault a appliqué les méthodes qui viennent d'être exposées à plusieurs liquides plus ou moins volatils. Voici les résultats de quelques-unes de ses expériences.

Forces élastiques des vapeurs de quelques liquides.

TEMPÉRATURE.	ALCOOL.	ÉTHER.	SULFURE DE CARBONE.	CHLOROFORME.
	mm	mm	mm	mm
— 20	3,34	68,90	47,30	"
0	12,70	184,39	127,91	"
+ 10	24,23	286,83	198,46	"
20	44,46	432,78	298,03	160,47
30	78,52	634,80	434,62	247,51
35	"	761,20	"	"
45	"	"	729,53	535,05
50	219,90	1264,83	857,07	"
60	"	"	"	755,44
65	"	"	"	889,72
75	665,54	2645,41	1779,88	1214,20
80	812,91	"	"	"
100	1697,55	4953,30	3325,15	2428,54
120	"	7719,20	"	"
125	3746,88	"	5699,99	4386,60
150	"	"	9095,94	7280,62
155	8259,19	"	"	"
165	"	"	"	9527,82

Aux températures ordinaires, le mercure et le soufre ne donnent point sensiblement de vapeurs; mais, à partir de 100 degrés, ces vapeurs sont mesurables et croissent comme on le voit par ce tableau :

TEMPÉRATURE.	MERCURE.	TEMPÉRATURE.	SOUFRE.
°	mm	°	mm
100	0,746	390	272,31
150	4,266	400	328,98
200	19,90	440	663,11
250	75,75	450	779,89
300	242,15	500	1635,32
350	663,18	550	3086,51
360	797,74	570	3877,08
400	1587,96		
450	3384,35		
500	6520,25		
520	8264,96		

La tension de la vapeur que dégage une dissolution saline est toujours inférieure à celle de la vapeur d'eau pure, à température égale. Il résulte des expériences de M. Wullner que la diminution de la tension est proportionnelle à cette tension elle-même et à la quantité de sel en dissolution. On peut conclure de là que l'addition de sels doit élever le point d'ébullition de l'eau, et c'est, en effet, ce qui s'observe. La température de la vapeur d'une solution aqueuse bouillante est également plus élevée que 100 degrés, quoique cette vapeur soit exempte de sels.

Les vapeurs des mélanges de liquides ne se comportent pas, en général, comme les mélanges de gaz. Leur force élastique n'est égale à la somme des tensions des vapeurs isolées que lorsqu'il s'agit de liquides tels que l'eau et l'huile, qui se mêlent difficilement. On a constaté qu'en général la tension des vapeurs combinées est moindre que la somme des tensions que chacune d'elles offrirait séparément; elle est même souvent inférieure à celle de la vapeur du plus volatil des deux liquides. Voici, par exemple, les tensions observées par M. Regnault avec un mélange d'eau et d'éther.

Température.	Eau.	Mélange.	Éther.
°	mm	mm	mm
15,56	13,16	362,95	361,4
33,08	27,58	710,02	711,6

II.

10

Pour les liquides qui se mêlent en toutes proportions, ce phénomène est encore plus frappant. Voici les tensions de la vapeur de quelques mélanges d'eau et d'alcool :

Température.	Eau.	100 eau. 10 alcool.	100 eau. 30 alcool.	100 eau. 50 alcool.	Alcool.
^o	^{mm}	^{mm}	^{mm}	^{mm}	^{mm}
10,30	9,35	12,15	15,30	18,80	24,8
30,80	33,02	43,33	55,75	62,77	82,0
60,90	155,13	203,46	260,26	284,98	364,8

On n'a pas encore réussi à découvrir la loi de ces variations.



TRENTE-SEPTIÈME LEÇON.

DE L'ÉVAPORATION ET DE L'ÉBULLITION.

Évaporation dans une atmosphère limitée. — Mesure de la tension de la vapeur. — Mesure du poids de vapeur formée. — Application de la loi de Mariotte aux mélanges de gaz et de vapeurs. — Évaporation dans une atmosphère illimitée. — Froid produit par l'évaporation. — Ébullition. — Ébullition dans l'atmosphère. — Ébullition sous des pressions faibles. — Ébullition sous des pressions élevées. — Marmite de Papin. — Variations anormales du point d'ébullition. — Théorie de l'ébullition. — Phénomènes produits dans des vases très-chauds.

ÉVAPORATION.

ÉVAPORATION DANS UNE ATMOSPHÈRE LIMITÉE. — 1^o *Mesure de*

Fig. 324.

la tension maximum. — Nous venons d'étudier la production des vapeurs dans un espace vide; il faut maintenant chercher les lois de leur formation dans une enceinte contenant des gaz.

C'est encore à Dalton qu'on doit les premières expériences précises qui aient été faites sur ce sujet. Il prenait un ballon de verre (fig. 324) qui communiquait à l'extérieur par un entonnoir à robinet B, qui était en relation avec une machine pneumatique par un tube C et qui contenait la cuvette M d'un baromètre AM ou l'une des branches d'un manomètre

à air libre. Si on fait le vide dans cet appareil, qu'on y

laisse ensuite tomber par le robinet B quelques gouttes d'un liquide quelconque, ce liquide entre immédiatement en ébullition, et la vapeur atteint instantanément sa tension maximum. Dans ces conditions, l'expérience ne diffère point de celles que nous avons exécutées dans le vide barométrique. Mais on la recommence ensuite, en laissant de l'air dans le ballon, à des pressions plus ou moins grandes, et à des températures qu'on élève plus ou moins en plongeant l'appareil dans l'eau chaude. On voit alors que la pression augmente après l'introduction du liquide, non plus rapidement comme dans le vide, mais avec une lenteur d'autant plus grande que la quantité d'air est plus considérable. A cette différence près, tout se passe comme dans le vide, le liquide s'évapore peu à peu, la pression augmente, et l'on mesure cette augmentation.

Fig. 325.

c

Dalton a trouvé qu'elle est, dans tous les cas, rigoureusement égale à la tension maximum de la vapeur qui se produit dans le vide à la même température. Il en a conclu qu'à la rapidité près la vapeur se forme dans les gaz comme dans le vide, et qu'elle y prend sa tension maximum, qui s'ajoute à la pression du gaz.

Depuis Dalton, cette loi générale a été confirmée par Gay-Lussac, qui la vérifiait au moyen d'un appareil plus simple (fig. 325). AB et CD sont les deux branches d'un manomètre à air libre; la première est fermée en haut par une douille à robinet F qui est en fer. On peut visser sur elle un entonnoir muni d'un second robinet G dont la clef n'est pas percée; elle est seulement creusée d'une capsule que l'on voit à part sur la figure, qui s'emplit de liquide dans l'entonnoir quand on la tourne vers le haut en O, et qui verse ce liquide dans AB si on la dirige vers le bas en O'.

Quand on veut faire une expérience, on sèche l'appareil par

un courant d'air, on le remplit de mercure chaud, puis on introduit un gaz bien sec dans l'intérieur en mettant la partie supérieure F en communication avec le réservoir de ce gaz et en laissant écouler du mercure par le robinet inférieur E. On ferme; on mesure la pression en notant la différence des niveaux et le volume en observant la division N où s'arrête le mercure; puis, ayant vissé le robinet à capsule G, on fait pénétrer plusieurs gouttes de liquide à l'intérieur. Aussitôt le mercure baisse dans AB et monte dans CD, et bientôt, quoiqu'il y ait un excès de liquide, la pression devient stationnaire. Quand cela est, on ramène le niveau au point N, en versant du mercure par CD, l'air reprend le volume et la pression qu'il avait primitivement, et l'élévation du niveau dans CD représente l'augmentation de pression. Comme Dalton, Gay-Lussac trouva que cette augmentation est égale à la force élastique de la vapeur du même liquide qu'on observe dans le vide à la même température.

Ces expériences suffisaient pour qu'on admît la loi comme une approximation; mais elles ne furent ni assez nombreuses ni assez suivies pour démontrer qu'elle est rigoureusement vraie. On peut même, *à priori*, douter de son exactitude absolue; car si l'on mettait dans un vase plusieurs liquides différents, leurs tensions devraient toutes s'ajouter et produire une pression totale indéfiniment croissante si leur nombre augmentait indéfiniment. Comme cela n'est pas, il est probable que, même avec un seul liquide, la loi n'est qu'approximative.

Pour s'en assurer, M. Regnault fit de nouvelles expériences beaucoup plus complètes. Il se servit encore de l'appareil décrit p. 128 et représenté dans les fig. 319 et 320. Après avoir déterminé préalablement la force élastique de la vapeur d'eau dans le vide presque complet, entre les températures de 0 et de 40 degrés, il recommença les mêmes mesures et de la même manière en laissant de l'air dans l'appareil, ou en y introduisant de l'azote. Il construisit ainsi une table des forces élastiques maxima que la vapeur prend dans les gaz, et il la compara à celle qui résultait de ses expériences dans le vide. Je cite quelques-uns des résultats de M. Regnault.

rer les poids de la quantité de vapeur qui sature un espace donné, soit quand il est vide, soit quand il contient un gaz; c'est ce qu'a fait M. Regnault de la manière suivante.

Un courant d'air déterminé par l'aspiration d'un flacon qui se vide traverse d'abord un ballon A rempli d'éponges mouillées (*fig. 326*); il arrive ensuite sous une cloche BC; il filtre à

Fig. 326.



travers un manchon de toile métallique que l'on a couvert de linges mouillés, et, saturé par ces contacts multipliés avec l'eau, il s'échappe à travers le conduit BDER. Il traverse plusieurs tubes à dessiccation, dépose son humidité dans le premier, arrive dans l'aspirateur M qu'il remplit, et là il se sature de nouveau.

Soit π le poids de la vapeur qui s'est condensée en D. Le volume V de l'air qui a traversé le tube D est égal à celui de l'eau qui s'est écoulée du flacon M, volume qu'on a mesuré à l'avance.

Si l'espace V était vide, la tension de la vapeur qui le saturerait serait égale à la tension maxima F, son poids serait π_1 , et en désignant par ρ la densité de la vapeur, qui est, pour l'eau, égale à 0,622, on aurait

$$\pi_1 = V\rho \frac{0,001293F}{(1 + at) 760}.$$

Or, en comparant ce poids calculé π_1 au poids π expérimentalement trouvé qui exprime le poids de vapeur saturant le même espace plein de gaz, M. Regnault a trouvé que $\pi_1 = \pi$.

Voici quelques résultats de M. Regnault :

TEMPÉRATURE.	POIDS π		DIFFÉRENCE.
	OBSERVÉ.	CALCULÉ.	
0			
0,00	0,273	0,273	0,000
5,85	0,424	0,424	0,000
12,88	0,653	0,659	— 0,007
14,65	0,731	0,736	— 0,006
20,57	1,010	1,013	— 0,003
25,11	1,315	1,328	— 0,013

On voit par là qu'un liquide produit dans un espace donné qui contient un gaz une quantité de vapeur dont le poids et la tension sont les mêmes que si cet espace était vide; en d'autres termes, que la vapeur se forme dans le gaz comme dans le vide, et que sa force élastique maximum s'ajoute à celle du gaz.

LOI DE MARIOTTE APPLIQUÉE AU MÉLANGE DES GAZ ET DES VAPEURS. — Nous avons admis que les vapeurs non saturées suivent sensiblement la loi de Mariotte et se dilatent avec le coefficient 0,00366. Dès lors, quand on changera la température, la pression et le volume d'une masse donnée de vapeur, on aura les relations

$$\frac{\nu f}{1 + at} = \frac{\nu' f'}{1 + at'}, \quad f' = \frac{\nu}{\nu'} \cdot \frac{1 + at'}{1 + at} f.$$

Toutefois cette formule n'est applicable que dans les cas où la valeur calculée de f' est inférieure ou égale à la tension maximum de la vapeur à la température t' ; si la formule donnait une valeur plus grande, cela indiquerait que le point de saturation a été dépassé et qu'une portion de la vapeur s'est condensée, en prenant la température t' et le volume ν' . Jusqu'à cette limite, la vapeur est un véritable gaz. Par consé-

quent, si on la mélange avec un gaz permanent qui suit la même loi de compressibilité et de dilatabilité, il est probable, 1° que la force élastique totale H est égale à la somme des tensions f et $H - f$ de la vapeur et du gaz; 2° que la tension $H - f$ suivra toujours la loi des gaz; 3° que les pressions f et H suivront aussi ces mêmes lois tant que f ne dépassera pas la force élastique maximum de la vapeur. Soient v, H, t, f les données dans un premier état du mélange, v', H', t', f' les mêmes quantités dans un deuxième état, on aura pour l'air seul

$$\frac{v(H-f)}{1+at} = \frac{v'(H'-f')}{1+at'}, \quad f' = H' - \frac{v}{v'} \frac{1+at'}{1+at} (H-f).$$

Il peut arriver que f' soit plus petit que la tension maximum de la vapeur à t' , ou bien qu'elle lui soit égale: dans ces deux cas f' fera connaître la véritable valeur de la tension de la vapeur; mais quand on trouvera pour f' un nombre qui dépasse la tension maximum, cela voudra dire que le mélange n'a pu subsister et qu'une portion de vapeur a été condensée. Ces formules permettent de résoudre un grand nombre de problèmes sur les vapeurs ou sur les mélanges de gaz et de vapeurs.

ÉVAPORATION DANS UNE ATMOSPHÈRE ILLIMITÉE. — Pour étudier la formation des vapeurs à une température quelconque dans l'air indéfini, Dalton prenait un vase plat dans lequel il mettait de l'eau; il le pesait à un moment donné, puis il l'abandonnait dans l'atmosphère, et, après un temps déterminé, il le pesait une seconde fois. La perte de poids donnait la quantité de liquide évaporé.

Il fit d'abord cette expérience avec de l'eau échauffée et maintenue à des températures fixes qui étaient comprises entre 40 et 100 degrés. L'air dans lequel il opérait était sensiblement sec. Il reconnut que la quantité d'eau évaporée pendant un même temps est proportionnelle à la force élastique de la vapeur aux températures de l'expérience.

Il prit ensuite l'eau à la température ordinaire et mesura son évaporation dans de l'air dont il déterminait le degré d'humidité. Dans ce cas, il trouva que l'évaporation est proportionnelle à $F - f$, c'est-à-dire à la différence entre la tension

maximum et la tension de la vapeur contenue dans l'air à la température de l'observation.

Cette deuxième loi, qui comprend la première comme cas particulier, peut se résumer par la formule suivante où C est un coefficient, et où E exprime la quantité d'eau évaporée dans l'unité de temps,

$$E = C(F - f).$$

Plusieurs circonstances influent sur la valeur de C : c'est d'abord l'étendue S de la surface libre du liquide à laquelle C est proportionnel ; c'est ensuite la pression du gaz H . A mesure que H diminue, les phénomènes se rapprochent de ceux qui se produisent dans le vide, c'est-à-dire que l'évaporation devient de plus en plus rapide ; on admet qu'elle est en raison inverse de H , mais il est probable que cette loi n'est qu'approximative. Quoi qu'il en soit, nous l'accepterons et la formule deviendra

$$E = \frac{BS}{H}(F - f).$$

Quand l'air est plus ou moins agité, l'évaporation est plus ou moins abondante, et cela n'a rien qui doive nous étonner. On conçoit, en effet, que la couche d'air en contact avec l'eau commence d'abord à se charger et même à se saturer de vapeur. Si elle reste immobile, elle cède peu à peu une partie de cette vapeur aux couches supérieures qui n'arrivent que lentement à la saturation ; si, au contraire, on renouvelle constamment la portion d'air qui touche au liquide, toutes les parties du courant gazeux enlèvent une certaine quantité de vapeur dans leur passage et l'évaporation s'accélère. Dalton a aisément constaté l'exactitude de cette prévision en plaçant le vase plein d'eau tantôt dans une chambre fermée, tantôt sous le manteau d'une cheminée où se produisait un tirage qu'on activait encore en ouvrant les fenêtres. Mais comme il n'a point mesuré la vitesse du courant, on ne sait pas comment le coefficient B varie avec l'agitation de l'air.

Les liquides différents s'évaporent plus ou moins. Dalton, ayant comparé l'alcool et l'eau, trouva que la même formule leur est applicable à tous deux avec le même coefficient. Il n'y a donc, pour passer de l'un à l'autre, qu'à remplacer dans la

formule la force élastique de l'eau par celle de l'alcool. En admettant cette loi, on voit que les liquides les plus aisément évaporables seront ceux qui ont le point d'ébullition le plus bas. Inversement, le mercure ou l'acide sulfurique devront s'évaporer très-peu. On n'a jamais pu, en effet, constater cette propriété dans l'acide sulfurique, mais M. Faraday a fait voir que le mercure la possède jusqu'à des températures très-basses; car en plaçant des lames d'or dans un flacon au-dessus d'un bain de mercure, elles blanchissent au bout de six semaines, même pendant les froids de l'hiver.

FROID PRODUIT PAR L'ÉVAPORATION. — Comme toute vapeur absorbe de la chaleur en se formant, toute évaporation est une cause de refroidissement. C'est ce qui explique le froid qu'on éprouve quand on verse de l'éther dans sa main, et c'est ce qui a conduit à l'emploi des alcarazas pour refroidir l'eau. Conséquemment, si l'on suspend dans l'air un thermomètre entouré d'un linge toujours humecté, il se refroidira et arrivera à une température stationnaire lorsque la chaleur qu'il perd par suite de l'évaporation sera devenue égale à celle qu'il reçoit par les causes extérieures qui le réchauffent. Or la chaleur qu'il perd est proportionnelle à la quantité de vapeur qui se forme ou à $\frac{BS}{H} (F' - f)$, et la chaleur qu'il reçoit est proportionnelle à son abaissement de température $(t - t')$ et aussi à sa surface S ; donc on devra avoir la relation

$$MS(t - t') = \frac{BS}{H} (F' - f) \quad \text{ou} \quad t - t' = \frac{A}{H} (F' - f),$$

F' étant la force élastique maximum à la température t' du liquide et A un coefficient.

Nous verrons bientôt le parti qu'on peut tirer et qu'on a tiré de cette formule; nous ferons seulement remarquer que l'agitation de l'air doit peu influencer sur le refroidissement; car si, d'une part, un courant gazeux enlève plus d'humidité au thermomètre, d'un autre côté il le réchauffe davantage, et ces deux actions se balancent à peu près. La seule différence, c'est qu'un courant d'air amène plus vite le maximum de refroidissement.

ÉBULLITION.

La formule $E = \frac{BS}{H}(F - f)$ montre que la quantité d'eau évaporée augmente indéfiniment avec F , c'est-à-dire avec la température. Mais l'expérience prouve qu'il arrive un moment où le phénomène de l'évaporation se transforme. On voit tout à coup des bulles de vapeur se former au contact des parois du vase et venir crever à la surface du liquide en produisant dans l'intérieur un mouvement tumultueux qui constitue l'ébullition.

ÉBULLITION DANS L'ATMOSPÈRE. — I. Supposons d'abord que la pression demeure constante et égale à 760 millimètres. La température à laquelle un même liquide commence à bouillir est toujours la même : c'est le *point d'ébullition* ; c'est un des caractères spécifiques de chaque corps.

Les divers liquides commencent à bouillir à des températures extrêmement différentes. Ceux qui proviennent de la condensation des gaz se vaporisent au-dessous de zéro, l'éther à 35 degrés, l'eau à 100 degrés, le mercure à 360 degrés, et les métaux fondus ne se volatilisent qu'à des températures extrêmement élevées. La plupart d'entre eux ne peuvent même pas bouillir dans les foyers les plus ardents ; mais on admet que l'impuissance où nous sommes d'atteindre leur point d'ébullition n'est due qu'à la limitation des moyens que nous avons de les échauffer.

II. Non-seulement l'ébullition commence à un point fixe, mais pendant qu'elle se continue *la température demeure constante*. Un liquide peut donc s'échauffer progressivement jusqu'au point où il commence à bouillir ; après quoi il ne s'échauffe plus, et l'intensité plus ou moins grande du foyer ne fait qu'accélérer plus ou moins la transformation en vapeur.

III. Cette constance de la température pendant toute la durée de l'ébullition prouve, ce que nous savons déjà, que la chaleur fournie par le foyer aux liquides en ébullition est employée à les vaporiser. Elle devient *latente*.

Nous trouvons, en résumé, en étudiant l'ébullition, trois lois identiques à celles que nous offre la fusion. Nous consta-

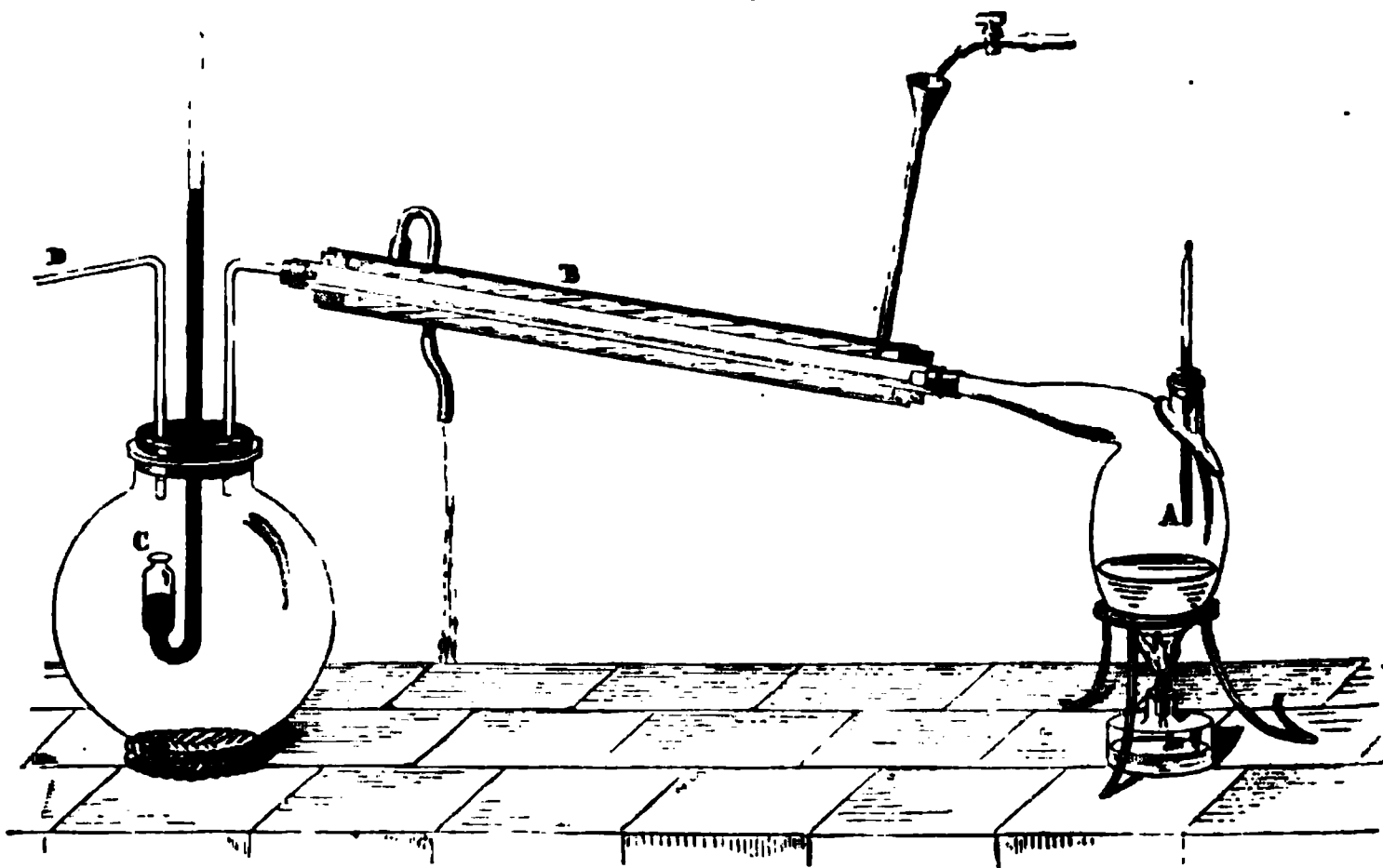
tons : 1° la fixité du point d'ébullition ; 2° la constance de la température tant que l'ébullition dure ; 3° l'absorption d'une quantité de chaleur déterminée pendant la vaporisation.

Tableau de quelques points d'ébullition.

Éther chlorhydrique.....	11,0	Eau.....	100
Éther hypoazoteux.....	21,0	Essence de térébenthine...	157
Acide sulfurique anhydre..	25,0	Éther oxalique.....	184
Sulfure de carbone.....	48,0	Phosphore.....	290
Acétone.....	56,0	Huile de lin.....	316
Éther formique.....	56,0	Acide sulfurique.....	325
Alcool.....	79,7	Mercure.....	350
Éther cyanhydrique.....	82,0	Soufre.....	400
Acide azotique (1,522)....	86,0		

ÉBULLITION SOUS DES PRESSIONS FAIBLES. — J'ai expliqué comme il suit le phénomène de l'ébullition. La pression extérieure maintient adhérentes les molécules du liquide ; leur tension tend à les séparer. Quand la température arrive à un point tel, que la tension dépasse la pression, la vapeur se forme tumultueusement : c'est l'ébullition. D'où il suit que la

Fig. 327.



température d'ébullition doit baisser ou monter avec la pression. On le démontre comme il suit.

Une cornue tubulée (*fig. 327*) contenant de l'eau et munie d'un thermomètre A est mise en communication par son col, d'abord avec un tube entouré d'un réfrigérant B, ensuite avec un ballon dans lequel plonge la cuvette d'un baromètre C. Un tube D, que l'on met en rapport avec la machine pneumatique, permet de faire un vide partiel dans l'appareil. Quand on chauffe la cornue, l'ébullition se fait à une température que l'on mesure par le thermomètre A, sous une pression qui est donnée par le baromètre C et qui demeure constante, puisque la vapeur se condense dans le tube B. On remarque alors que l'eau bout :

Aux températures.	0°,	10°,	20°,	50°,	60°,	100°.
Sous les pressions.	5 ^{mm} ,0	9 ^{mm} ,4	17 ^{mm} ,3,	53 ^{mm} ,0	144 ^{mm} ,0	760 ^{mm} .

On voit donc que l'eau peut bouillir à toutes les températures comprises entre 0 et 100 degrés ; et en répétant la même expérience avec d'autres liquides, on trouve en général : 1° que le

Fig. 328.

point d'ébullition change avec la pression ; 2° que sous une pression déterminée et constante il est fixe ; 3° que la température demeure invariable pendant tout le temps que l'ébullition dure. On en conclut qu'il y a toujours absorption de chaleur latente.

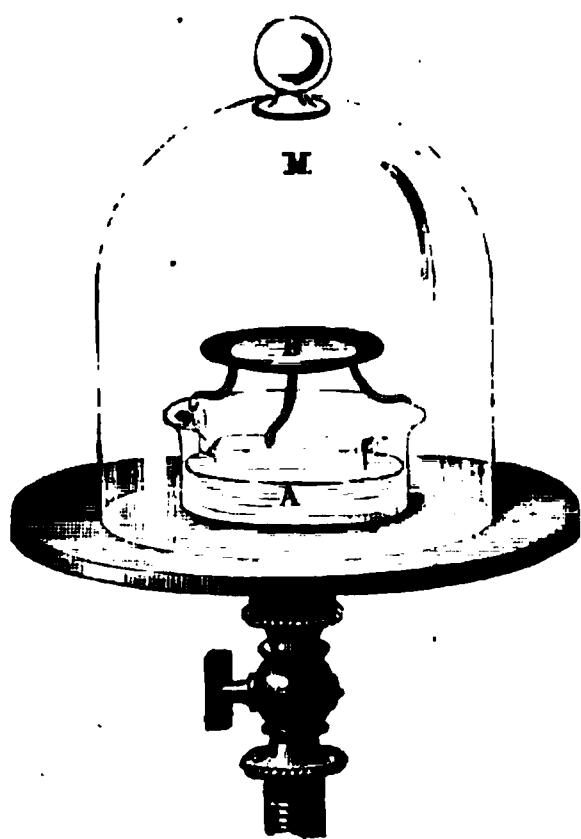
On peut démontrer cette variation du point d'ébullition par une expérience beaucoup plus simple. On fait bouillir de l'eau dans un ballon à long col assez longtemps et assez rapidement pour que les vapeurs puissent balayer l'air que contient l'appareil ; puis, après l'avoir bouché, on le retourne dans un vase plein d'eau (*fig. 328*). De cette fa-

çon, l'air ne pourra point rentrer ; l'eau sera contenue dans

un vase où elle ne subira d'autre pression que celle de la vapeur qui lui est superposée; elle cessera de bouillir et, peu à peu, elle se refroidira jusqu'à la température ambiante. Si, pendant ce refroidissement, on vient à placer des fragments de glace sur le sommet du ballon, on condensera la vapeur, on diminuera la pression et l'on verra l'ébullition se reproduire à toute température.

J'ai dit précédemment qu'une absorption de chaleur latente se produit toujours, quelle que soit la température à laquelle se fait l'ébullition. Une expérience très-belle, qui est due à Leslie, en est à la fois la conséquence et la preuve. On place sous la cloche d'une machine pneumatique (*fig. 329*) un cristalliseur A plein d'acide sulfurique concentré, afin d'absorber

Fig. 329.



les vapeurs d'eau, et l'on dispose au-dessus une capsule de laiton B très-plate et très-légère dans laquelle on a versé une petite quantité d'eau qui s'y étale en une couche mince. En faisant le vide aussi complètement que le permet la machine, l'eau bout rapidement, ses vapeurs sont absorbées aussitôt que formées, et l'ébullition se continue indéfiniment. Mais, en passant à l'état gazeux, le liquide absorbe de la chaleur latente; il se refroidit progressivement; il arrive bientôt à la limite de zéro, et il se congèle.

Si l'on répète la même expérience avec d'autres liquides, la même cause produit toujours un abaissement de température, et il est d'autant plus considérable que le liquide soumis à l'épreuve est plus aisément vaporisable. Avec l'acide sulfurique on congèle le mercure, et un mélange d'acide carbonique et d'éther détermine un refroidissement qui peut dépasser — 110 degrés, comme nous l'avons indiqué, t. I, p. 296.

L'expérience de Leslie a été modifiée par M. Carré et a permis de produire de grandes quantités de glace sans autre dépense que celle d'une certaine quantité de chaleur.

Deux vases en tôle, hermétiquement fermés et très-résistants, sont réunis par un tube de fer BCD (*fig. 330*). Le plus grand A contient une dissolution concentrée du gaz ammoniac dans l'eau ; il est échauffé par un fourneau. Le plus petit DD a la forme d'un manchon, il est vide, il est refroidi dans un baquet MM plein d'eau. Le gaz ammoniac distille de A vers DD, en entraînant de la chaleur latente ; là il se liquéfie sous l'influence du refroidissement et de la pression, en cédant cette chaleur latente.

Quand cette distillation est terminée, on change le rôle des deux vases (*fig. 330 bis*) ; on refroidit A, et on enlève le ba-

Fig. 330.

Fig. 330 bis.

quet MM. Alors l'ammoniaque repasse dans ce vase A, absorbant en DD une énorme quantité de chaleur qu'elle prend aux objets extérieurs, et qu'elle reporte en A. En mettant dans le manchon, en E, des vases qui contiennent de l'eau, elle se congèle.

En résumé, c'est la chaleur latente empruntée au foyer A, dans la première opération, qui est reprise en E dans la seconde, et qui est utilisée. 1 kilogramme de charbon de bois donne environ 3 kilogrammes de glace.

ÉBULLITION SOUS DES PRESSIONS ÉLEVÉES. — On peut démontrer, avec un appareil analogue à celui de la *fig. 327*, que le

point d'ébullition monte en même temps que la pression en comprimant l'air intérieur par le tube D au lieu d'y faire le vide. On trouve alors que si les pressions sont égales à

$$760^{\text{mm}}, \quad 1140^{\text{mm}}, \quad 1520^{\text{mm}},$$

les températures d'ébullition deviennent

$$100^{\circ}, \quad 111^{\circ},2, \quad 121^{\circ},4;$$

mais si le point d'ébullition augmente lorsque la pression s'élève, il demeure fixe quand elle reste constante; la température est stationnaire pendant toute la durée de l'ébullition, et conséquemment toute la chaleur cédée par le foyer est absorbée par la vapeur et devient latente.

MARMITE DE PAPIN. — Comme conséquence de ces faits, il sera possible d'élever la température de l'eau au-dessus de 100 degrés, et en général de tous les liquides au-dessus de leur point d'ébullition, si on les enferme dans des vases résistants. La marmite de Papin réalise ce résultat. Elle se compose d'un cylindre en laiton très-épais, fermé par un couvercle qui s'applique et se maintient sur les bords au moyen d'une forte vis de pression (*fig. 331*). Ce couvercle est percé d'un petit trou A par où la vapeur pourrait s'échapper si un levier de sûreté CB ne fermait son orifice sur lequel elle presse par un poids P. Quand on chauffe l'eau, la vapeur se forme peu à peu, et, remplissant la chaudière, elle y exerce une pression qui augmente progressivement jusqu'à faire équilibre à l'effort exercé par le levier de sûreté. A partir de ce moment, la pression n'augmente plus; chaque fois qu'elle tend à s'élever, la vapeur soulève la soupape et s'échappe; chaque fois qu'elle diminue, l'orifice se ferme. Alors l'ébullition se fait régulièrement à une température constante et d'autant plus haute que le levier est plus chargé. Quand on enlève brusquement cette soupape, un jet de vapeur s'échappe bruyamment dans l'air, et l'on observe à ce moment deux phénomènes sur lesquels il faut insister. Le premier, c'est qu'on peut impunément plonger la main dans le jet que l'on trouve d'abord à une température très-basse, mais qui s'échauffe progressivement jusqu'à 100 degrés à me-

sure qu'il se ralentit; le second, c'est que la température de la chaudière, qui était à l'origine à 120 ou 130 degrés, baisse

Fig. 331.

très-rapidement jusqu'à 100 degrés. Ces deux faits nous montrent que la vapeur en se formant et en se dilatant absorbe de la chaleur latente, puisqu'elle se refroidit en s'échappant et qu'elle refroidit également la chaudière.

VARIATIONS ANOMALES DU POINT D'ÉBULLITION. — Jusqu'à présent la loi de l'ébullition est vérifiée dans toutes ses conséquences. Nous allons prouver maintenant que le point d'ébullition éprouve cependant des oscillations plus ou moins sensibles qui dépendent de la matière du vase et de la nature du liquide. Dans un métal, l'ébullition de l'eau se fait d'une manière régulière et continue, les bulles de vapeur qui naissent en tous les points de la paroi sont très-petites; elles se succèdent sans interruption et la température est de 100 degrés. Dans un ballon de verre, au contraire, elles se produisent spécialement en quelques points qui sont toujours les mêmes; elles sont plus grosses et moins rapprochées, et enfin la température est de 101 degrés. L'ébullition de l'acide sulfurique dans le

verre est tout à fait discontinue; on voit la température s'élever d'abord, puis une grosse bulle se former instantanément au fond du vase et le thermomètre baisser instantanément par suite de la chaleur absorbée par cette production subite d'une grande quantité de vapeur. On n'évite ces irrégularités de l'ébullition qu'en échauffant cet acide par le haut ou en plaçant dans l'intérieur des fils de platine, au contact desquels se fait le dégagement de vapeur.

M. Marcet a montré que ces perturbations atteignent une intensité spéciale pour chaque substance dans laquelle on fait bouillir l'eau. En vernissant l'intérieur d'un ballon de verre avec de la gomme laque ou du soufre, l'ébullition se fait à $99^{\circ},7$. Au contraire, quand on commence par laver un vase de verre avec de l'acide sulfurique et qu'ensuite on le rince avec soin, il acquiert la propriété de retarder de 5 à 6 degrés l'ébullition de l'eau.

M. Donny, de Gand, introduit de l'eau dans un tube analogue au marteau d'eau (*fig. 332*), et dont les parois intérieures

Fig. 332.



sont bien décapées par un lavage à l'acide sulfurique. En faisant bouillir l'eau pendant longtemps, on la purge de gaz et on chasse l'air par l'extrémité B, que l'on ferme ensuite

à la lampe d'émailleur. L'extrémité A est alors chauffée dans un bain de glycérine, et la température s'élève jusqu'à 137 degrés, sans qu'on observe autre chose qu'une évaporation active, sans ébullition. Mais à 137 degrés, il y a rupture brusque de la colonne liquide; une partie est projetée dans les boules B, et l'explosion peut briser le tube.

Ces phénomènes prouvent que les bulles de vapeur qui produisent l'ébullition ne se forment qu'à une température très-élevée au contact d'un verre bien décapé. M. L. Dufour a confirmé cette conclusion par une expérience très-curieuse. Un mélange d'huile de lin, de densité $0,93$, et d'essence de girofle, de densité $1,05$, en proportions telles, que la densité moyenne soit celle de l'eau vers 100 degrés, est échauffé uniformément par une gaine d'air chaud, jusqu'à 120 degrés. Alors on y laisse tomber une goutte d'eau qui, étant plus lourde parce qu'elle

est froide, va au fond, où elle se réduit en vapeur et en gouttelettes qui remontent dans le bain d'huile. Or, on trouve qu'elles s'y maintiennent en équilibre à l'état liquide et sans bouillir à des températures qu'on peut élever progressivement jusqu'à 178 degrés, et peut-être même jusqu'à 200 degrés. Mais en touchant ces globules, suspendus au sein du bain d'huile, avec une tige de métal ou de bois, M. Dufour a vu l'ébullition se produire immédiatement à des températures comprises entre 110 et 130 degrés. Il est donc visible que le contact de ces solides abaisse le point d'ébullition.

On sait que la température d'ébullition d'un liquide s'abaisse quand la pression qu'il supporte diminue. Or, M. Dufour a pu abaisser la pression jusqu'à 150 millimètres dans un vase contenant de l'eau acidulée chauffée à 75 degrés. Sous cette pression, la température d'ébullition de ce liquide est de 60 degrés. C'est donc comme si on avait surélevé de 60 à 75 degrés, sans déterminer l'ébullition, la température d'un liquide bouillant à 60 degrés dans les circonstances de l'expérience. Ce fait a déjà été démontré par les expériences précédentes. Ce qui nous reste à dire ajoute un intérêt de plus à l'expérience, c'est qu'en dégageant subitement des gaz au sein de l'eau par un courant électrique entre deux pointes de platine, on détermina tout à coup l'ébullition du liquide.

THÉORIE DE L'ÉBULLITION. — L'ensemble de ces résultats nous permet de compléter la théorie de l'ébullition.

Sans doute elle commence en général au moment où la tension de la vapeur commence à dépasser la pression extérieure, mais cela n'a lieu que si le liquide est échauffé par des surfaces qui n'exercent aucune attraction sur lui. Telles sont les surfaces métalliques, telles sont aussi celles des gaz. Quand une parcelle gazeuse est adhérente à la paroi chauffée, elle détermine à son contact, à la température théorique, une bulle de vapeur, qui grossit aussitôt formée, parce que le liquide enveloppant continue de se vaporiser à sa surface interne. Une parcelle de métal détermine de la même manière, à son contact, la naissance de bulles qui grossissent comme les précédentes. Mais entre le verre purifié et l'eau, entre l'huile et l'eau, et même au contact de l'eau avec elle-même, l'adhé-

rence des molécules diminue la tension, et retarde l'ébullition jusqu'au moment où cette adhérence étant vaincue en un point, une bulle naît, et comme elle est très-surchauffée, elle grossit si vite, que le liquide est projeté.

En résumé, l'ébullition n'est qu'une évaporation intérieure, commençant en un point de la paroi chauffée, où l'adhérence est la plus faible, et se continuant dans l'intérieur de la bulle une fois que celle-ci est née. Le mouvement ascensionnel des bulles qui crèvent à la surface n'est que l'accessoire.

PHÉNOMÈNES PRODUITS DANS LES VASES TRÈS-CHAUDS. — I. Toutes les fois qu'on échauffe une capsule métallique jusqu'à une température très-élevée et qu'on y projette quelques gouttes d'eau avec une pipette, elles n'entrent point en ébullition, on les voit se réunir en un globule qui est sphérique s'il y a peu

Fig. 333.

d'eau, et qui est de plus en plus aplati quand on en met davantage. L'aspect et la forme de cette eau rappellent ceux du mercure ou en général des liquides dans les vases qu'ils ne mouillent pas.

L'expérience se fait ordinairement avec un éolipyle BB (fig. 333). Il s'échauffe au moyen d'une lampe CE et projette par le tube BD un jet de vapeur d'alcool qui s'enflamme et qui est capable d'échauffer jusqu'au rouge la capsule A que l'on place au-dessus.

connues se comportent comme volatilité. L'acide sulfureux et l'a-

cide carbonique liquides persistent eux-mêmes, sans bouillir, au milieu de creusets qu'on peut porter au rouge blanc. Mais s'il n'y a pas d'ébullition, il y a toujours une évaporation, comme on peut s'en convaincre en remarquant que les acides sulfurique et azotique répandent des fumées blanches et l'iode des vapeurs violettes, que l'alcool et l'éther se maintiennent

entourés de flammes, et que le globule diminue peu à peu de grosseur jusqu'à disparaître. Si ce globule est étalé sur toute l'étendue d'une capsule plate, on voit des bulles de vapeur se former au-dessous de lui et crever sa surface en s'échappant; s'il est petit, ces vapeurs le chassent et le promènent en divers sens, et toutes les fois qu'il a une grosseur moyenne, il demeure fixe; mais il éprouve des mouvements vibratoires qui changent périodiquement sa forme, et l'œil, qui saisit seulement l'enveloppe de ses contours successifs, lui attribue la figure d'un polygone étoilé. Tout cela prouve une abondante formation de vapeurs dans l'espace qui sépare la substance liquide du métal échauffé, et cette évaporation est d'autant plus rapide que la température est plus élevée.

III. Pour que ces expériences réussissent, il faut que la capsule atteigne ou dépasse une certaine limite de température. Pour le démontrer, on chauffe la capsule au rouge; on y verse de l'eau qui prend la forme sphéroïdale, et l'on éteint la lampe, afin de laisser refroidir l'appareil. Le globule se maintient pendant ce refroidissement jusqu'au moment où la capsule arrive à 140 degrés; alors il éclate brusquement et l'ébullition se fait avec une extrême rapidité. Cette température limite du vase est d'ailleurs variable pour les divers liquides et d'autant plus basse que leur point d'ébullition est moins élevé. Elle est de 140 degrés pour l'eau, de 134 degrés pour l'alcool et de 61 degrés seulement pour l'éther.

IV. Dans ces phénomènes, le liquide ne mouille pas le vase. On peut déjà le soupçonner en remarquant qu'il prend une forme arrondie et qu'il s'agite en divers sens sans adhérer en un point de la paroi; mais on le démontre directement si l'on opère avec une capsule percée de trous ou avec une toile métallique, auquel cas l'expérience réussit tout aussi bien qu'avec un vase continu. M. Boutigny a encore ajouté à ces preuves celle qu'on tire de l'expérience suivante. Après avoir échauffé jusqu'au rouge une masse de cuivre suspendue à un fil métallique, il la plonge subitement dans un vase de verre contenant de l'eau à 99 degrés environ. Ici l'expérience est renversée: mais l'eau et le métal se trouvant encore dans les mêmes conditions relatives que précédemment, il n'y a point d'ébullition et l'on voit distinctement une enveloppe gazeuse entre le métal

et le liquide. Cela persiste tant que la sphère n'est pas refroidie jusqu'à 140 degrés; mais aussitôt qu'elle arrive à ce point, le contact s'établit et l'ébullition se fait tout à coup avec une explosion si vive, que le vase est souvent brisé.

V. Comme les liquides placés dans ces conditions ne bouillent pas, il était important de mesurer leur température. M. Boutigny plonge un thermomètre très-petit dans le creuset rouge au milieu du liquide qu'il contient. Bien qu'on ne puisse savoir si ce thermomètre indique réellement la température cherchée, car il est exposé de toute part à des rayonnements qui doivent le suréchauffer, M. Boutigny a néanmoins constaté ce fait général : que les liquides placés dans les circonstances particulières qui nous occupent s'y trouvent toujours à une température plus basse que celle de leur point d'ébullition.

Depuis cette époque, M. Berger a obtenu des globules d'eau de plus d'une livre; un thermomètre qu'il promenait dans leur intérieur marquait de 96 à 98 degrés au fond, et environ 90 degrés au sommet des globules.

Ces divers phénomènes peuvent se résumer par les deux lois suivantes : 1° quand un vase atteint ou dépasse une température suffisante, les liquides qu'on y verse ne mouillent pas les parois et prennent une forme globulaire; 2° ces liquides conservent une température inférieure à celle de leur ébullition et s'évaporent lentement. Nous allons maintenant chercher l'explication de ces deux lois.

M. Wolf a montré que si la température augmente progressivement, l'ascension de l'eau dans les tubes capillaires diminue peu à peu, d'où il suit qu'elle doit devenir nulle et se changer ensuite en dépression. Par conséquent, le ménisque terminal, d'abord concave, devient ensuite convexe comme pour le mercure, et les liquides cessent de mouiller les vases quand ils sont suffisamment échauffés. Cette observation explique la première des lois précédentes.

Pour rendre compte de la seconde, il faut remarquer que la chaleur du creuset ne peut se transmettre au globule par conductibilité, puisqu'il n'y a point de contact entre ces deux corps. Elle lui arrive par rayonnement, et dès lors une partie s'y transmet sans l'échauffer, une autre s'y réfléchit et enfin une dernière portion échauffe la surface du globule qui touche

au creuset. Là il y a nécessairement une évaporation qui doit être très-rapide et une absorption de chaleur latente qui peut être assez considérable pour maintenir la goutte à une température constante et un peu plus faible que celle de l'ébullition. On voit que la seconde loi s'explique aussi bien que la première et que ces phénomènes, qui ont longtemps fait croire à l'existence de forces nouvelles, n'ont rien de mystérieux.

Connaissant la loi des températures des liquides à l'état globulaire, M. Boutigny fut naturellement conduit à une des plus belles expériences de la physique. Il verse dans un creuset de platine rougi une certaine quantité d'acide sulfureux liquide, qui s'y conserve à une température inférieure à celle de son ébullition, c'est-à-dire inférieure à -10 degrés; puis il y introduit de l'eau qui à l'instant même se congèle. M. Faraday, remplaçant l'acide sulfureux par l'acide carbonique solide et l'eau par le mercure, congela ce métal de la même manière au milieu d'une capsule chauffée au rouge blanc.

Une autre conséquence non moins curieuse découle des mêmes principes. Après avoir mouillé sa main avec de l'éther on peut la plonger dans du plomb fondu et n'éprouver qu'une sensation de froid. On peut même, sans courir aucun danger de plus, passer le doigt à travers un jet de fonte de fer ou le tremper dans un bain d'argent en fusion, pourvu qu'on l'ait préservé en le mouillant avec de l'acide sulfureux et à la condition de ne pas prolonger l'immersion au delà du temps nécessaire pour l'évaporation de ce liquide.

Quand une chaudière à vapeur a été alimentée pendant longtemps avec de l'eau ordinaire ou de l'eau de mer et que tous les sels calcaires ont déposé à l'intérieur une couche terreuse épaisse et peu conductrice de la chaleur, les parois métalliques doivent être chauffées presque jusqu'au rouge pour que la vapeur puisse se former; et si le dépôt vient à se briser, l'eau se trouve en contact avec du fer suréchauffé. Quand cela survient, les phénomènes que nous venons d'étudier se produisent, la formation de la vapeur diminue; mais un danger d'explosion est imminent: car lorsque la chaudière se refroidira jusqu'à 140 degrés, une ébullition instantanée se développera, et avec une telle énergie, que les issues de sûreté deviendront insuffisantes. Pour montrer cet effet autant qu'on peut le faire par

une expérience inoffensive, M. Boutigny a fait construire une petite chaudière qu'on chauffe par une lampe (*fig. 334*). Quand

Fig. 334.

elle est arrivée à 300 ou 400 degrés, on y verse de l'eau qui n'y bout pas, on la ferme avec un bouchon qu'on appuie fortement et on laisse refroidir. A 140 degrés, l'ébullition développe instantanément une grande masse de vapeur et le bouchon est projeté.

—•••••—

TRENTE-HUITIÈME LEÇON.

DE LA MESURE DES POIDS, DES DENSITÉS ET DES VOLUMES.

Correction des poids marqués. — Correction des pesées. — Densité des solides : 1° par la balance hydrostatique ; 2° par le procédé du flacon ; 3° par l'aréomètre de Nicholson. — **Densité des liquides :** 1° par la balance hydrostatique ; 2° par le procédé du flacon ; 3° par l'aréomètre de Fahrenheit. — **Jaugeage à l'eau. — Jaugeage au mercure.**

Tout corps perdant dans l'air un poids égal à celui du gaz qu'il déplace, il faut distinguer entre le poids réel (P) qu'il aurait dans le vide et le poids apparent P qu'il conserve dans l'air. Le premier est constant, mais le second est essentiellement variable : 1° parce que le volume de l'air déplacé change quand le corps se dilate ou se contracte ; 2° parce que la pression, la température et l'état hygrométrique de l'atmosphère varient d'un moment à l'autre et font varier sa densité.

Cette perte de poids se fait sentir à la fois et inégalement sur les substances que l'on pèse et sur les *poids* marqués auxquels on les compare ; d'où il suit que par la balance on ne fait que constater l'égalité entre les poids apparents de deux corps, et puisqu'ils sont inégalement variables, le résultat de la pesée change avec les circonstances atmosphériques. Il faut donc, après avoir équilibré un corps avec un *poids*, 1° savoir quelle est la valeur actuelle de ce *poids* dans l'air ; 2° calculer quel serait le poids vrai qu'aurait le corps dans le vide.

CORRECTION DES POIDS MARQUÉS. — Un *poids* n'ayant de valeur fixe que dans le vide, sa marque, c'est-à-dire le chiffre écrit sur sa surface, ne doit représenter que cette valeur ; désignons-la par (P). Dans l'air, ce *poids* est égal à P , et si nous représentons par $v (1 + kt)$ son volume au moment de la pesée et par a

le poids de 1 centimètre cube d'air atmosphérique au même instant, nous aurons

$$P = (P) - v(1 + kt) a;$$

et, en appelant d le poids spécifique à zéro de la matière qui constitue le *poids*,

$$(\alpha) \quad P = (P) \left[1 - \frac{a}{d}(1 + kt) \right].$$

Nous verrons dans la suite que le poids de 1 centimètre cube d'air sec à 0 degré et à 760 millimètres est égal à 0^{re},0012932. Par conséquent, à t degrés et sous une pression H , on aura

$$a = \frac{0^{\text{re}},0012932}{1 + \alpha t} \frac{H}{760}.$$

Mais l'air atmosphérique n'est jamais exempt d'humidité. Il se compose de deux parties : l'une qui est de l'air sec et dont la pression est $H - f$; l'autre qui est de la vapeur d'eau et dont la tension est f . Or nous verrons également que cette vapeur pèse $\frac{5}{8}$ de fois autant qu'un même volume d'air qui aurait la température t et la pression f ; le poids a sera donc égal à la somme des poids de cet air sec et de cette vapeur ou à

$$\frac{0^{\text{re}},0012932}{1 + \alpha t} \cdot \frac{H - f}{760} + \frac{5}{8} \frac{0^{\text{re}},0012932}{1 + \alpha t} \cdot \frac{f}{760},$$

et enfin

$$a = \frac{0^{\text{re}},0012932}{1 + \alpha t} \cdot \frac{H - \frac{3}{8}f}{760}.$$

Si nous remplaçons dans l'équation (α) , il vient

$$(\beta) \quad P = (P) \left(1 - \frac{0^{\text{re}},0012932}{d} \cdot \frac{1 + kt}{1 + \alpha t} \cdot \frac{H - \frac{3}{8}f}{760} \right).$$

On voit à la rigueur que pour calculer, à un moment donné, la valeur apparente P dans l'air d'un poids marqué (P) , il faut connaître d , k , H , f et t . Mais on peut remarquer que la densité d de la matière du poids étant toujours très-grande, la correction sera toujours très-petite et que les variations qu'elle éprouvera par les changements atmosphériques seront des

fractions tellement petites de $\frac{0^{\text{re}},0012932}{d}$ qu'on peut les négliger absolument. On pourra donc écrire

$$P = (P) \left(1 - \frac{0^{\text{re}},0012932}{d} \right),$$

ou, pour abréger

(1) $P = (P) (1 - \sigma).$

Voici quelles sont les valeurs de σ pour les divers métaux; elles montrent que la correction est à peu près insensible pour les poids en platine, et qu'elle n'atteint une valeur notable que pour l'aluminium.

	σ		σ
Platine.....	0,000060	Argent.....	0,000123
Mercure.....	0.000083	Laiton.....	0,000154
Plomb.....	0,000114	Aluminium.....	0,000504

CORRECTION DES PESÉES. — Soient (X) et X les poids vrai et apparent d'un corps, d' sa densité et k' son coefficient de dilatation; on aura, d'après la formule (α),

$$X = (X) \left[1 - \frac{a}{d'} (1 + k' t) \right].$$

I. Si l'on opère par la méthode des pesées simples.

On équilibre le corps avec un poids marqué (P) placé dans l'autre plateau de la balance et dont le poids apparent est

$$P = (P) \left[1 - \frac{a}{d} (1 + k t) \right].$$

En écrivant que les poids apparents appliqués aux deux bras de levier l' et l de la balance ont des moments égaux, on trouvera (X) par la formule

$$(X) = (P) \frac{l}{l'} \frac{1 - \frac{a}{d} (1 + k t)}{1 - \frac{a}{d'} (1 + k' t)}.$$

II. Si l'on opère par les doubles pesées.

1° On équilibre le corps avec une tare dont la densité est δ ,

le coefficient de dilatation μ et le poids réel (π) . On a

$$(\text{X}) l' \left[1 - \frac{a}{d'} (1 + k' t) \right] = (\pi) l \left[1 - \frac{a}{\delta} (1 + \mu t) \right].$$

2° On remplace le corps dans le premier plateau par un poids dont la marque est (P); mais la température de cette nouvelle pesée différant généralement de celle de la première, t devient t' , a se change en a' , et l'on a

$$(\text{P}) l' \left[1 - \frac{a'}{d} (1 + k t') \right] = (\pi) l \left[1 - \frac{a'}{\delta} (1 + \mu t') \right];$$

en divisant ces deux équations l'une par l'autre, on obtient

$$(\text{X}) = (\text{P}) \frac{1 - \frac{a'}{d} (1 + k t')}{1 - \frac{a}{d'} (1 + k' t)} \frac{1 - \frac{a}{\delta} (1 + \mu t)}{1 - \frac{a'}{\delta} (1 + \mu t')}.$$

On voit que la double pesée fait disparaître l'erreur qui provient de l'inégalité des deux bras de levier l' et l , mais qu'elle nécessite une correction nouvelle par suite de la variation des poids apparents de la tare, du corps et des poids.

Si les conditions d'humidité et de température de l'atmosphère ne changent pas sensiblement dans l'intervalle des deux pesées, ce qui est généralement vrai, t est égal à t' et a à a' . L'équation précédente se réduit à

$$(\text{X}) = (\text{P}) \frac{1 - \frac{a}{d} (1 + k t)}{1 - \frac{a}{d'} (1 + k' t)}.$$

Toutes les fois que d sera approximativement égal à d' , c'est-à-dire que la densité du corps sera sensiblement égale à celle du poids marqué,

$$(\text{X}) = (\text{P});$$

dans ce cas, le poids vrai du corps sera sensiblement égal à la marque du poids (P) et il n'y aura aucune correction à faire. Mais lorsque d différera beaucoup de d' , il faudra calculer (X) par la formule précédente ou par la suivante, dans laquelle on

MESURE DES POIDS, DES DENSITÉS ET DES VOLUMES. 175
 néglige la variation de la perte éprouvée par le poids marqué,

$$(X) = (P) \frac{1 - \sigma}{1 - \frac{a}{d'}(1 + k't)}$$

POIDS DE L'EAU. — A 4 degrés, 1 centimètre cube d'eau pèse 1 gramme; par conséquent, à cette température, le poids d'une quantité donnée d'eau s'exprime en grammes par le même nombre que son volume en centimètres cubes,

$$(P) = v_4.$$

A t degrés, le volume devient $v_t = v_4(1 + \delta_t)$ et l'on a

$$(P) = \frac{v_t}{1 + \delta_t};$$

la valeur de $1 + \delta_t$ est donnée par la table de M. Despretz, page 45.

Toutes les fois qu'on plongera dans l'eau un corps dont le poids, la densité, le volume à zéro et le coefficient de dilatation seront (P) , d , v , k , il perdra un poids égal à celui de l'eau déplacée et deviendra

$$(P) - \frac{v(1 + kt)}{1 + \delta_t},$$

ou

$$(P) \left(1 - \frac{1}{d} \frac{1 + kt}{1 + \delta_t}\right) \quad \text{ou} \quad v'd - v \frac{1 + kt}{1 + \delta_t}.$$

Ces formules nous serviront pour la mesure des densités et pour les jaugeages.

MESURE DES DENSITÉS.

Nous avons exposé (tome I, pages 197 et suivantes) les procédés que l'on peut employer pour mesurer les densités; mais nous n'avons fait connaître aucune des corrections que ces mesures exigent. Nous allons maintenant reprendre cette question et développer les calculs, en admettant, ce qui est généralement vrai, que la température ne varie pas pendant les pesées.

On définit en général densité d'un corps le rapport de son poids à celui d'un égal volume d'eau pris à 4 degrés. Si donc v

est le volume du corps à zéro, il devient $v(1 + kt)$ à t degrés, et le poids d'un égal volume d'eau à 4 degrés est $v(1 + kt)$. On a donc

$$d_t = \frac{(P)}{v(1 + kt)}.$$

On voit que la densité d'un corps change avec sa température; à zéro elle est

$$d = \frac{(P)}{v},$$

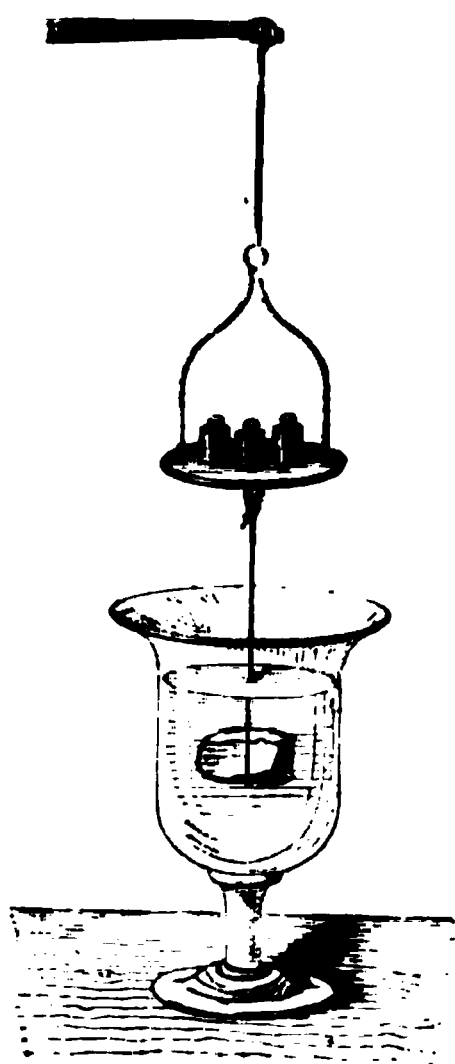
et l'on a en général

$$d_t = \frac{d}{1 + kt}.$$

On connaîtra la densité d_t quand on aura mesuré d et k ; et comme nous avons déterminé le coefficient k , il suffit de trouver la densité d à 0 degré. En général, quand nous parlerons de densité à l'avenir, ce sera toujours cette densité d que nous voudrions désigner et que nous allons mesurer.

DENSITÉ DES SOLIDES. — 1° *Par la balance hydrostatique.* On

Fig. 335.



suspend par un fil très-délié au plateau d'une balance le corps dont on veut mesurer la densité d (fig. 335), et alors, 1° on l'équilibre avec de la grenaille; 2° on le remplace par des poids marqués (P); 3° on le plonge dans l'eau et l'on ajoute dans le plateau qui le porte des poids (P') pour rétablir l'équilibre. La tare pouvant être considérée comme invariable, son poids *apparent* π fait équilibre dans les trois opérations :

1° Au poids apparent $vd - v(1 + kt)a$ du corps,

$$\pi = vd - v(1 + kt)a;$$

2° A la valeur dans l'air du poids marqué qui remplace le corps,

$$\pi = (P)(1 - \sigma);$$

3° Au poids vrai vd du corps, diminué du poids vrai d'un égal volume d'eau $\frac{v(1+kt)}{1+\delta_e}$ et augmenté du poids apparent additionnel $(P')(1-\sigma)$,

$$\pi = vd - \frac{v(1+kt)}{1+\delta_e} + (P')(1-\sigma).$$

On tire de ces trois équations

$$\begin{aligned} vd - v(1+kt)a &= (P)(1-\sigma), \\ \frac{v(1+kt)}{1+\delta_e} - v(1+kt)a &= (P')(1-\sigma), \end{aligned}$$

et enfin

$$d = \frac{(P)}{(P')} \frac{1+kt}{1+\delta_e} - \frac{(P)-(P')}{(P')}(1+kt)a.$$

2° *Procédé du flacon*. On fait trois opérations comme dans la méthode précédente. 1° On place sur un des plateaux le flacon à densité plein d'eau et à côté de lui le corps dont on veut trouver la densité; puis on tare avec de la grenaille. Cette tare π fait équilibre au poids apparent F du flacon et de l'eau qu'il contient, augmenté du poids apparent $vd - v(1+kt)a$ du corps,

Fig. 336.



$$\pi = F + vd - v(1+kt)a.$$

2° On remplace le corps par des poids marqués (P) dont la valeur apparente est $(P)(1-\sigma)$,

$$\pi = F + (P)(1-\sigma).$$

3° On plonge le corps dans le flacon (*fig. 336*), ce qui fait sortir un volume d'eau égal au sien et dont le poids est $\frac{v(1+kt)}{1+\delta_e}$, puis on rétablit l'équilibre en ajoutant un poids apparent $(P')(1-\sigma)$,

$$\pi = F + vd - \frac{v(1+kt)}{1+\delta_e} + (P')(1-\sigma).$$

En éliminant π , on trouve deux équations identiques à celles du numéro précédent, et par conséquent, ici encore,

$$d = \frac{(P)}{(P')} \frac{1 + kt}{1 + \delta_t} - \frac{(P) - (P')}{(P')} (1 + kt) a.$$

3° *Procédé de l'aréomètre.* Après avoir déterminé au moment même de l'expérience le poids

Fig. 337.

(A) nécessaire pour faire affleurer l'instrument en A (fig. 337), on place sur le plateau supérieur le corps et un poids (P) jusqu'à ramener l'affleurement au même point. La somme de leurs poids apparents $vd - v(1 + kt)a$ et $(P)(1 - \sigma)$ est égale à $(A)(1 - \sigma)$

$$(A)(1 - \sigma) = vd - v(1 + kt)a + (P)(1 - \sigma).$$

On place ensuite le corps sur le plateau inférieur C et l'on ajoute sur le plateau supérieur un poids additionnel (P'); on a

$$(A)(1 - \sigma) = vd - v \frac{1 + kt}{1 + \delta_t} + [(P) + (P')](1 - \sigma);$$

en éliminant v entre ces deux relations, on trouve d par une équation qui se déduit des précédentes en y remplaçant (P) par (A) — (P).

DENSITÉ DES LIQUIDES. — 1. *Par la balance hydrostatique.*

1° On suspend à l'un des plateaux d'une balance un corps quelconque dont la densité est d et le volume $v(1 + kt)$. On l'équilibre par une tare π ,

$$\pi = vd - v(1 + kt)a.$$

2° On plonge le corps dans l'eau et l'on compense la perte

de poids qu'il éprouve par un poids additionnel (P) dont la valeur dans l'air est (P) (1 - σ),

$$\pi = \nu d - \nu \frac{(1 + kt)}{1 + \delta_i} + (P) (1 - \sigma).$$

3° On plonge le corps dans le liquide dont on veut trouver la densité x et dont la dilatation est δ'_i ; on ajoute un poids additionnel (P') pour achever l'équilibre, et l'on a

$$\pi = \nu d - \frac{\nu (1 + kt)}{1 + \delta'_i} x + (P') (1 - \sigma),$$

et en combinant ces trois équations,

$$\nu (1 + kt) \left(\frac{1}{1 + \delta_i} - a \right) = (P) (1 - \sigma),$$

$$\nu (1 + kt) \left(\frac{x}{1 + \delta'_i} - a \right) = (P') (1 - \sigma);$$

d'où

$$x = \frac{(P')}{(P)} \frac{1 + \delta'_i}{1 + \delta_i} + a \frac{(P) - (P')}{(P)} (1 + \delta'_i).$$

II. *Procédé du flacon* (fig. 338). 1° On équilibre un flacon plein d'eau avec une tare qui est égale au poids apparent du flacon F et à celui de l'eau, $\frac{\nu (1 + kt)}{1 + \delta_i} - \nu (1 + kt) a$,

$$\pi = F + \frac{\nu (1 + kt)}{1 + \delta_i} - \nu (1 + kt) a.$$

2° On enlève l'eau du flacon et on la remplace par le liquide que l'on veut étudier; soient x sa densité, δ'_i sa dilatation, et soit (P') le poids additionnel qu'il faut ajouter pour équilibrer la tare,

$$\pi = F + \frac{\nu (1 + kt)}{1 + \delta'_i} x - \nu (1 + kt) a + (P') (1 - \sigma).$$

3° On vide le flacon et l'on ajoute un poids additionnel (P),

$$\pi = F + (P) (1 - \sigma);$$

d'où l'on tire

$$v(1 + kt) \left(\frac{1}{1 + \delta_t} - a \right) = (P)(1 - \sigma),$$

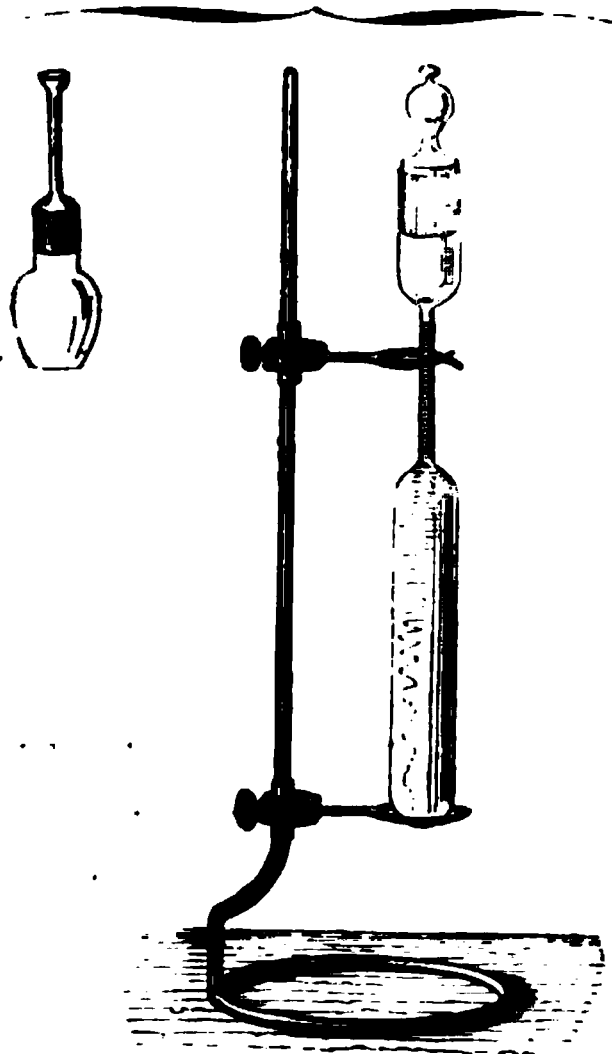
$$v(1 + kt) \left(\frac{x}{1 + \delta_t} - a \right) = [(P) - (P')](1 - \sigma)$$

équations qui sont les mêmes que dans la méthode précédente, à cela près que (P') est remplacé par $(P) - (P')$.

Cette méthode est la meilleure de celles que l'on connaît; elle offre l'avantage de n'exiger qu'une petite portion du liquide que l'on étudie, mais on éprouve de la difficulté à en mesurer la température au moment de la pesée, puisqu'il n'est pas possible d'introduire un thermomètre dans le flacon; de plus, il faut connaître la dilatation δ_t . Mais ces difficultés disparaissent

si l'on opère de la manière suivante, comme le fait M. Regnault.

Fig. 338.



Le flacon est formé par un tube mince de verre, prolongé par un conduit étroit et terminé par un goulot large que l'on ferme avec un bouchon rodé (*fig. 338*). On remplit cet appareil comme le flacon ordinaire, puis on le plonge dans la glace fondante et, sans le laisser se réchauffer, on enlève, avec un tortillon de papier josph, tout le liquide qui dépasse un trait marqué sur la tige. De cette manière, on introduit toujours dans le flacon un même volume v de liquide à zéro et dont le poids est vx si la densité est x ,

ou bien $\frac{v}{1 + \delta_0}$ si ce liquide est de

l'eau. On fait les pesées comme précédemment, et en négligeant les variations que la perte de poids du liquide éprouve dans l'air en se réchauffant pendant les pesées, les équations

MESURE DES POIDS, DES DENSITÉS ET DES VOLUMES. 181
précédentes deviennent

$$\pi = F + \frac{v}{1 - \delta_0} - va,$$

$$\pi = F + vx - va + (P')(1 - \sigma),$$

$$\pi = F + (P)(1 - \sigma);$$

on en tire

$$x = \frac{(P) - (P')}{(P)} \frac{1}{1 + \delta_0} + \frac{P'}{P} a.$$

III. *Procédé de l'aréomètre.* Soient v le volume à zéro de l'aréomètre et $v(1 + kt)$ ce volume à t degrés. On le pèse dans une balance par la méthode des doubles pesées, et si (P) est le poids marqué qui lui fait équilibre, on a pour son poids réel (X)

$$(X) = (P)(1 - \sigma) + v(1 + kt)a;$$

on plonge l'aréomètre dans l'eau et on le fait affleurer par un poids additionnel $(P')(1 - \sigma)$. Alors le poids vrai de l'eau est égal au poids vrai de l'aréomètre qui y est plongé, augmenté du poids apparent additionnel,

$$\begin{aligned} \frac{v(1 + kt)}{1 + \delta_t} &= (X) + (P')(1 - \sigma) \\ &= [(P) + (P')](1 - \sigma) + v(1 + kt)a, \end{aligned}$$

d'où

$$v(1 + kt) \left(\frac{1}{1 + \delta_t} - a \right) = [(P) + (P')](1 - \sigma).$$

On aura de même, en plaçant l'appareil dans un autre liquide dont la densité est x et la dilatation δ' ,

$$v(1 + kt) \left(\frac{x}{1 + \delta'_t} - a \right) = [(P) + (P'')](1 - \sigma),$$

équations toutes semblables à celles qui conviennent aux méthodes précédentes.

Nous avons admis dans tout ce qui précède que les poids marqués ne possèdent la valeur qu'ils indiquent que dans le vide. Cela est, en effet, ce que l'on cherche à réaliser; mais les échantillons que contiennent les boîtes de poids du commerce ne satisfont pas toujours exactement à cette condition.

Cela n'empêche pas qu'ils ne puissent servir à la mesure des densités, car pour avoir leurs valeurs apparentes P il faut multiplier leurs poids vrais (P) par le facteur $(1 - \sigma)$, et l'on voit que ce facteur disparaît dans les formules définitives qui donnent la densité, parce que ces formules ne contiennent pas de poids absolus, mais seulement des rapports. Il suffit donc que les valeurs relatives d'une série de poids soient exactes pour qu'on les puisse employer, quelle que soit la valeur absolue de chacun d'eux ; il n'en sera pas de même dans la question suivante.

MESURE DE LA CAPACITÉ D'UN VASE. — On a vu, en s'occupant des dilatations, combien il est important de connaître exactement la capacité d'un vase. Cette question se présente à chaque pas dans la physique, et l'on ne peut la résoudre avec précision qu'en y introduisant les mêmes corrections que dans la mesure des densités.

On pèse le vase plein d'eau à t degrés et l'on a, comme précédemment, en désignant la tare par π ,

$$\pi = F + \frac{v(1 + kt)}{1 + \delta_t} - v(1 + kt)a.$$

On vide le vase et, le remettant dans la balance, on y ajoute, pour rétablir l'équilibre, un poids apparent $(P)(1 - \sigma)$,

$$\pi = F + (P)(1 - \sigma).$$

En retranchant ces équations, on obtient pour déterminer v la relation

$$v(1 + kt) \left(\frac{1}{1 + \delta_t} - a \right) = (P)(1 - \sigma).$$

Cette méthode atteint une précision très-grande quand la capacité que l'on veut mesurer est considérable ; si, par exemple, elle est égale à 1 litre et que la balance soit sensible à 1 milligramme, l'erreur ne dépasse pas le volume de 1 milligramme d'eau, c'est-à-dire 1 millimètre cube, et n'atteint que la millionième partie de la capacité totale. Cette erreur serait relativement très-grande s'il s'agissait de jauger un tube capillaire dont le volume total fût comparable à 1 millimètre cube. Mais on augmente la sensibilité de la méthode en jugeant avec du

mercure; l'équation précédente devient, dans ce cas,

$$v(1 + kt) \left(\frac{D}{1 + \Delta_t} - a \right) = (P)(1 - \sigma).$$

D et Δ_t représentent la densité et la dilatation du mercure. Si le tube a été rempli à zéro, on a plus simplement

$$v(D - a) = (P)(1 - \sigma).$$

Dans la plupart des cas, on pourra négliger a qui est beaucoup plus petit que D, puisqu'il est égal à 0,001293. Si l'on veut se rendre compte de la précision des mesures que l'on exécute ainsi, il suffit de remarquer que la balance étant sensible à 1 milligramme, elle apprécie un volume de mercure pesant 1 milligramme et qui est $\frac{1}{13,596}$ ou 0,07 millimètre cube.

Densités de quelques solides.

Platine. { écroui.....	23,00	Chrome.....	5,90
{ forgé.....	19,36	Iode.....	4,95
Or..... { forgé.....	19,36	Sélénium.....	4,32
{ fondu.....	19,26	Zirconium.....	4,15
Iridium.....	18,60	{ 3,53	
Tungstène.....	17,60	Diamant.....	à
Thallium.....	11,83	{ 3,50	
Plomb fondu.....	11,35	Flint-glass.....	3,33
Palladium.....	11,30	Tourmaline.....	3,16
Rhodium.....	11,00	Marbre blanc.....	2,84
Argent fondu.....	10,47	Émeraude.....	2,78
Bismuth fondu.....	9,82	Cristal de roche.....	2,65
Cuivre en fil.....	8,88	Aluminium.....	2,57
Cadmium.....	8,69	Verre de Saint-Gobain..	2,49
Molybdène.....	8,61	Chaux sulfatée.....	2,31
Laiton.....	8,39	Porcelaine de Sèvres...	2,14
Arsenic.....	8,31	Soufre natif.....	2,03
Nickel.....	8,28	Albâtre.....	1,87
Urane.....	8,10	Phosphore.....	1,77
Acier.....	7,82	Magnésium.....	1,75
Cobalt fondu.....	7,81	Sodium.....	0,97
Fer en barre.....	7,79	Potassium.....	0,86
Étain fondu.....	7,29	Bois de hêtre.....	0,85
Fer fondu.....	7,21	Orme.....	0,80
Zinc fondu.....	6,86	Sapin.....	0,93
Manganèse.....	6,85	Lithium.....	0,59
Antimoine fondu.....	6,71	Peuplier.....	0,38
Tellure.....	6,11	Liège.....	0,24

Densités de quelques liquides.

Eau à 4 degrés.....	1,000
Acide cyanhydrique.....	0,696
Aldéhyde.....	0,805
Huile d'olive.....	0,815
Alcool.....	0,815
Esprit de bois.....	0,821
Essence de térébenthine.....	0,870
Eau de mer.....	1,026
Acide nitrique.....	1,217
Sulfure de carbone.....	1,293
Acide sulfureux.....	1,491
Protochlorure de phosphore.....	1,616
Mercuramyle.....	1,663
Acide sulfurique.....	1,841
Bichlorure d'étain.....	2,267
Mercuréthyle.....	3,069
Brome.....	3,187
Alcool thallique.....	3,50
Mercure.....	13,596



TRENTE-NEUVIÈME LEÇON.

DE LA DENSITÉ DES GAZ.

Méthode de Biot et Arago. — Méthode de M. Regnault. — La densité des gaz est variable avec la pression; — Avec la température. — Mesure indirecte de la dilatation des gaz. — Poids d'un volume de gaz à 0 degré et à 760 millimètres. — Poids d'un volume de gaz sec ou humide à t degrés et à H . — Variation du poids des gaz avec la latitude et l'altitude.

On appelle ordinairement *densité d'un gaz* le rapport de son poids à celui d'un égal volume d'air pris dans les mêmes circonstances de température et de pression.

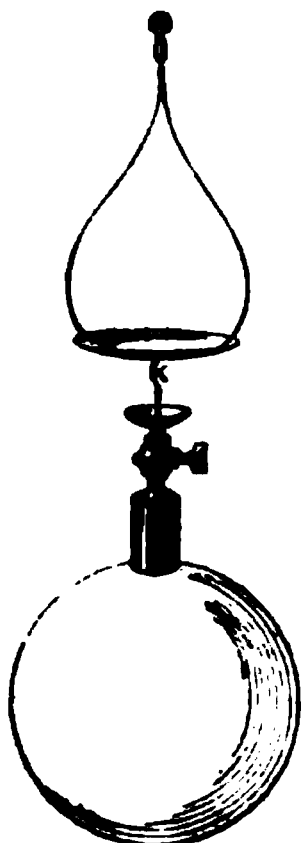
Définie avec cette généralité, la densité ne peut être un nombre constant; car si l'on prend à zéro et à 760 millimètres les poids p et p' d'un même volume de gaz et d'air, la densité sera $\frac{p}{p'}$; mais si l'on élève leur température jusqu'à t degrés

et leur pression jusqu'à H , ces gaz se dilateront et se comprimeront inégalement. Par suite, les volumes qui étaient égaux cesseront de l'être, ou, ce qui revient au même, le rapport des poids de volumes égaux changera, et la densité variera avec t et H . Cependant, comme la loi de Mariotte est sensiblement vraie pour la plupart des gaz et que leurs divers coefficients de dilatation sont à peu près égaux, leur densité éprouve des variations généralement assez faibles pour qu'on les puisse négliger. Néanmoins, pour rester dans des termes plus exacts, nous ne supposerons pas que la densité d'un gaz soit constante, et nous la mesurerons dans un cas bien défini, en prenant le rapport des poids de volumes égaux de ce gaz et d'air à la température de zéro et sous la pression de 760 millimètres.

MÉTHODE DE BIOT ET ARAGO. — Après cette définition, nous allons étudier les procédés qui ont été employés pour obtenir

ces densités. Le premier travail précis fut exécuté par Biot et Arago : en voici le principe. On prend un ballon de verre à

Fig. 339.



robinet dont la capacité est de 5 ou 6 litres (*fig. 339*). On y fait le vide et on le pèse. Ensuite on le remplit de gaz, et l'augmentation de poids est égale au poids du gaz introduit. On répète la même opération avec l'air, et en divisant l'un par l'autre les poids du gaz et de l'air qui ont successivement rempli la capacité du ballon, on obtient la densité. Cette méthode est celle du flacon. Rien n'est plus simple en principe, mais rien n'est plus compliqué en fait, comme on va le voir par les détails que nous allons donner.

Premièrement. Pour ne laisser dans le ballon aucune trace d'air ou d'humidité, on y fait le vide et on le remplit alternativement plusieurs fois de suite avec le gaz sec dont on veut trouver la densité; puis, ayant fait une dernière fois le vide avec le plus grand soin, on ferme le robinet en mesurant au même moment, par un thermomètre placé tout près du ballon et par l'éprouvette de la machine pneumatique, la température t et la pression h du gaz resté dans l'intérieur. Le poids de cette quantité de gaz est $\frac{x(1+kt)}{1+at} \frac{h}{760}$, si l'on désigne par x le poids inconnu du même gaz qui remplirait le même ballon à 0 degré et à 760 millimètres.

Secondement. On suspend le ballon ainsi préparé au plateau d'une balance sensible et l'on trouve un poids apparent $(P')(1-\sigma)$. Il est évident que le poids vrai (P) du ballon est égal à $(P')(1-\sigma)$ diminué du poids du gaz resté qui est $\frac{x(1+kt)}{1+at} \frac{h}{760}$, et augmenté du poids E de l'air déplacé

$$(P) = (P')(1-\sigma) - \frac{x(1+kt)}{1+at} \frac{h}{760} + E.$$

Pour calculer E , on note, au moment même de la pesée : 1° la pression atmosphérique H' ; 2° la température t' ; 3° la force élastique f' de la vapeur d'eau. L'atmosphère étant alors com-

posée d'air sec dont la pression est $H' - f'$, et de vapeur dont la tension est f' , le poids perdu est

$$E = \frac{\gamma(1 + kt')}{1 + at'} \frac{(H' - \frac{3}{8}f')}{760} + e.$$

γ désigne le poids de l'air normal qui remplirait le ballon à zéro et e la perte de poids de la matière du ballon; nous la supposerons constante, à cause de sa faible valeur.

En remplaçant E dans l'équation précédente, le poids (P) du ballon vide et pesé dans le vide sera

$$(P) = (P')(1 - \sigma) + \frac{\gamma(1 + kt')}{1 + at'} \frac{(H' - \frac{3}{8}f')}{760} - \frac{x(1 + kt)}{1 + at} \frac{h}{760} + e.$$

Troisièmement. On remet le ballon en communication avec la source du gaz qu'on laisse entrer en ouvrant le robinet. Le ballon se remplit à une température t'' et sous une pression H'' ; il contient maintenant un poids total de gaz $\frac{x(1 + kt'')}{1 + at''} \frac{H''}{760}$.

Quatrièmement. On cherche de nouveau le poids apparent $(P'')(1 - \sigma)$ du ballon; on observe comme précédemment la pression barométrique H''' , la température t''' , la force élastique f''' , et l'on calcule, comme on l'a fait tout à l'heure, le poids vrai du ballon, qui est

$$(P) = (P'')(1 - \sigma) + \frac{\gamma(1 + kt''')}{1 + at'''} \frac{H''' - \frac{3}{8}f'''}{760} - \frac{x(1 + kt'')}{1 + at''} \frac{H''}{760} + e.$$

En retranchant ces deux valeurs de (P) l'une de l'autre, on a la relation

$$0 = [(P'') - (P')] (1 - \sigma) + \frac{\gamma}{760} \left[\frac{1 + kt'''}{1 + at'''} \left(H''' - \frac{3}{8}f''' \right) - \frac{1 + kt'}{1 + at'} \left(H' - \frac{3}{8}f' \right) \right] + \frac{x}{760} \left[\frac{1 + kt}{1 + at} h - \frac{1 + kt''}{1 + at''} H'' \right].$$

On recommencera ensuite la même série d'opérations en remplissant le ballon avec de l'air sec; elles se feront absolu-

ment de la même manière et conduiront à la même formule; mais les diverses valeurs des températures et des pressions seront différentes, et x sera remplacé par y , y étant toujours le poids de l'air normal remplissant le ballon à zéro. Nous aurons

$$0 = [(P''_1) - (P'_1)](1 - \sigma) + \frac{y}{760} \left[\begin{aligned} &\frac{1 + kt''_1}{1 + at''_1} \left(H''_1 - \frac{3}{8} f''_1 \right) \\ &- \frac{1 + kt'_1}{1 + at'_1} \left(H'_1 - \frac{3}{8} f'_1 \right) \end{aligned} \right] \\ + \frac{y}{760} \left[\frac{1 + kt_1}{1 + at_1} h_1 - \frac{1 + kt''_1}{1 + at''_1} H''_1 \right].$$

Ces deux équations permettront de trouver x et y , et l'on obtiendra la densité en divisant x par y . Il est évident que le facteur $(1 - \sigma)$ disparaîtra dans ce calcul, c'est-à-dire qu'il n'y aura à faire aucune correction sur les poids marqués.

On trouvera à la fin du chapitre les densités mesurées par cette méthode, et l'on pourra s'assurer qu'elle a donné des résultats exacts. Il est même probable que si des erreurs y sont visibles, comme pour le cas de l'hydrogène, elles tiennent plutôt à l'impureté des gaz étudiés qu'aux expériences elles-mêmes.

La multiplicité des déterminations qu'il faut faire dans cette mesure des densités et le nombre des corrections qu'elles introduisent dans le résultat rendent ces recherches extrêmement délicates. Il est cependant impossible de négliger aucune de ces précautions sans être exposé à de graves erreurs. En effet, pour ce qui concerne les gaz que l'on enferme dans le ballon, ils prennent tous les volumes possibles quand leurs pressions changent, et ils se dilatent considérablement quand leurs températures s'élèvent. De là découle la nécessité absolue de déterminer avec toute la précision possible les températures et les pressions au moment même où on introduit ces gaz. D'un autre côté, la réduction au vide, qui avait une influence minime lorsqu'il était question des solides et des liquides, parce qu'elle était une fraction très-petite du poids brut, devient capitale pour les gaz, parce que le poids de l'air déplacé est souvent égal et quelquefois supérieur à celui du gaz enfermé dans le ballon. Cela oblige à mesurer

très-exactement cette perte de poids, et par conséquent à faire entrer en ligne de compte les variations atmosphériques avec autant de précision que les variations du gaz lui-même.

On peut dire que la méthode qui vient d'être exposée offre ce caractère spécial d'être simple en principe, mais fort complexe dans l'exécution, d'aborder le phénomène de front avec des appareils simples qui n'éliminent aucune erreur, sauf à le corriger d'une foule d'influences perturbatrices qui le modifient; et comme chacune de ces corrections apporte son erreur propre, le résultat définitif est d'autant plus incertain que leur nombre est plus grand. On peut suivre une marche entièrement opposée, qui consiste à combiner les expériences de manière à annuler les causes d'erreur, afin de ne plus être obligé de les mesurer ni d'en tenir compte. Dans ce cas les appareils peuvent se compliquer, mais les observations se simplifient et le degré de certitude du résultat est d'autant plus grand que l'on a mieux réussi à dégager le phénomène de tous les accidents qui le compliquent. Je viens d'exposer la méthode qui laisse subsister toutes les causes d'erreur pour les calculer toutes; je vais lui opposer maintenant celle qui les élimine toutes et qui n'a rien à corriger; elle a été imaginée et pratiquée par M. Regnault.

MÉTHODE DE M. REGNAULT. — M. Regnault prend deux ballons de 10 litres environ, venant d'une même fabrique et soufflés de la même fonte; il les choisit parmi ceux qui ont le volume le plus égal, et il fait disposer sur chacun d'eux une armature à robinet identique, scellée au minium. Une première opération a pour but de leur donner exactement le même volume extérieur. A cet effet M. Regnault les emplit d'eau, les suspend aux plateaux d'une forte balance et, après les avoir équilibrés, il les plonge tous deux dans une grande cuve pleine d'eau. Tous les deux éprouvant des poussées qui sont inégales, parce que l'un est toujours un peu plus grand que l'autre, l'équilibre est rompu au moment de l'immersion, et pour le rétablir il faut ajouter d'un côté un poids que l'on mesure et qui est égal à p . M. Regnault prépare alors un tube de verre fermé qui perde un poids p dans l'eau, il l'accroche à celui des ballons qui est le plus petit, et en recommençant

l'immersion, il constate que cette addition a rendu les deux poussées égales et par suite les deux volumes extérieurs identiques.

Ayant ainsi deux volumes égaux d'un même verre, il est évident que si on les suspend dans l'air, vides ou non, mais fermés, aux deux plateaux d'une balance, ils éprouveront des pertes de poids égales et qui se détruiront, quelles que soient les variations de température, de pression et d'état hygrométrique de l'atmosphère. C'est en effet ce que M. Regnault a vérifié en équilibrant ces deux ballons une fois pour toutes et en les laissant suspendus dans l'air où ils demeurèrent en équilibre parfait pendant plus de quinze jours. Cela étant, si l'on vient à faire le vide ou à introduire du gaz dans l'un d'eux, la diminution ou l'augmentation de poids qui en résultera sera uniquement produite par le gaz enlevé ou introduit, et les pertes de poids des deux ballons demeurant toujours égales, il n'y aura pas à en tenir compte. Voilà donc une première cause d'erreur éliminée et une première correction devenue inutile. Il faut en faire autant de la température du gaz intérieur, et l'on y parviendra comme il suit.

On soutient, par des supports convenables, l'un des ballons en A (*fig. 340*) au milieu d'un vase en zinc plein de glace et muni d'un robinet pour laisser écouler l'eau de fusion. Au-dessus de la tubulure N de ce ballon, se fixe par un collier à gorge un raccord M portant un robinet à trois voies et donnant issue à deux tubes, l'un P qui communique avec un baromètre différentiel D, l'autre MC qui conduit à un deuxième robinet à trois voies C par lequel on le met en relation, soit avec une machine pneumatique, soit avec le réservoir de gaz B en passant par des tubes à dessiccation T, T. Au moyen de cette machine et en dirigeant convenablement le robinet C, on enlève et on fait rentrer le gaz à plusieurs reprises successives ; puis, après avoir fait une dernière fois le vide avec beaucoup de soin, on tourne le robinet M de manière à séparer le ballon de la machine pneumatique, tout en le laissant en communication avec le manomètre. On mesure au cathétomètre la différence h des deux niveaux, et l'on ferme le robinet N. Le ballon contient à ce moment un volume V , de gaz à la température de zéro et sous la pression h . Après cela, on démonte

le raccord *M*, et le ballon étant enlevé, essuyé et accroché à l'un des plateaux de la balance pendant que l'autre est soutenu au second plateau; on établit l'équilibre avec de la grenaille. Aussitôt qu'on retire ce ballon du réfrigérant, il se réchauffe et se dilate; mais cela ne change rien à la quantité de gaz qu'il contient et n'influe pas sur sa pesée.

Fig. 340.

.....

M. Regnault replace ensuite ce ballon au milieu de la glace et il ouvre le robinet *N*. Alors le gaz pénètre dans l'intérieur du ballon, la pression totale devient égale à celle de l'atmosphère, que nous désignerons par *H*, et l'on a introduit ainsi un volume de gaz égal à *V*, à la température de zéro et sous la pression *H* — *h*. En reportant l'appareil dans la balance, on trouve une augmentation de poids *P* : c'est le poids du gaz entré dans le ballon.

Si ce même gaz était à la pression de 760 millimètres, le poids deviendrait

$$P \frac{760}{H - h}.$$

En résumé, on a trouvé le poids du gaz qui remplit le ballon à zéro, sans avoir eu besoin de faire la correction du vide, de connaître l'état hygrométrique ni la température de l'atmosphère, et sans avoir mesuré la température du gaz. La seule correction qu'il y ait eu à faire a été de ramener la pression à 760; mais comme h est très-petit, que H est toujours très-près de 760, cette correction est très-faible et les inexactitudes de la loi de Mariotte ne l'affectent pas sensiblement.

Ce que l'on a fait pour le gaz dont on veut obtenir la densité, on le répète ensuite pour l'air; on obtient de même $P' \frac{760}{H' - h'}$ pour le poids du même volume à zéro et à 760, et l'on calcule la densité en divisant le premier poids par le second.

Les résultats des expériences les plus exactes se trouvent résumés dans le tableau suivant :

	BIOT ET ARAGO.	DULONG ET BERZÉLIUS.	DUMAS ET BOUSSINGAULT.	REGNAULT.
Air	1,00000	1,0000	1,0000	"
Oxygène	1,10359	1,1026	1,1057	1,10563
Azote	0,96913	0,976	0,972	0,97137
Hydrogène	0,07321	0,0687	0,0693	0,06926
Acide carbonique	15,1961	1,5245	"	1,52901
Ammoniaque	0,59669	"	"	"
Acide chlorhydrique..	1,24740	"	"	"

VARIATION DE LA DENSITÉ AVEC LA PRESSION ET LA TEMPÉRATURE.

— I. Pour que la densité d'un gaz soit constante à toute température et à toute pression, il faut que ce gaz obéisse à la même loi de dilatation et de compressibilité que l'air; c'est ce que nous allons maintenant démontrer par l'expérience. Admettons qu'après avoir vidé le premier ballon et l'avoir

équilibré dans la balance avec le deuxième qui le tare, nous le reportons dans la glace, que nous y laissons rentrer du gaz jusqu'à augmenter la pression d'abord de h , ensuite de h_1 , puis de h_2, \dots , et qu'après chaque introduction nous déterminions les poids p, p_1, p_2 du gaz rentré. Supposons encore que nous répétions les mêmes mesures sous les mêmes pressions avec de l'air et que nous trouvions les poids p', p'_1, p'_2 , les densités du premier gaz seront

$$\frac{p}{p'}, \frac{p_1}{p'_1}, \frac{p_2}{p'_2}, \dots,$$

aux pressions.

$$h, h_1, h_2, \dots$$

Or pour l'oxygène, l'azote, l'hydrogène et en général pour les gaz qui suivent la loi de Mariotte, les poids p, p_1, p_2 sont à peu près proportionnels aux pressions; il en est de même pour les poids correspondants p', p'_1, p'_2 de l'air : par conséquent les densités de ces gaz doivent rester sensiblement constantes aux pressions h, h_1, h_2 ; c'est ce que l'expérience vérifie. Mais quand il s'agit de l'acide carbonique et en général des gaz voisins de leurs points de liquéfaction, les poids p, p_1, p_2 croissent plus rapidement que les pressions, il doit en être de même des densités. Les nombres suivants, que nous devons à M. Regnault, mettent ce résultat en évidence pour l'acide carbonique.

Température	Pression.	Densité.
	mm	
0	224,00	1,52145
0	374,13	1,52366
0	760,00	1,52910

II. Il a été prouvé que le coefficient de dilatation de l'acide carbonique est plus grand que celui de l'air, et il en résulte que la densité de ce gaz doit diminuer quand la température s'élève. Soit, en effet, p le poids d'acide carbonique contenu à 0 degré dans le ballon, il deviendra à T degrés et sous la même pression $\frac{p(1 + kT)}{1 + aT}$. De même, le poids p' de l'air contenu à zéro dans le même ballon deviendra $\frac{p'(1 + kT)}{1 + a'T}$ à T degrés, et

la densité de l'acide carbonique sera, à 0 degré,

$$d_0 = \frac{p}{p'};$$

à T degrés,

$$d_T = \frac{p}{p'} \frac{1 + a'T}{1 + aT};$$

et comme le coefficient a est plus grand que a' , d_T devra être plus petit que d_0 . Pour justifier cette conséquence expérimentalement, on conserve la méthode de M. Regnault, mais au lieu de placer le ballon dans la glace pendant qu'on le remplit de gaz, on le plonge dans une étuve pleine de vapeur d'eau bouillante et l'on trouve la densité à 100 degrés, comme on l'avait primitivement obtenue à zéro. L'expérience a donné le résultat suivant :

A 0 degré.....	1,52910
A 100 degrés.....	1,52418

III. Dans l'étude de la loi de Mariotte, nous avons annoncé, sans démonstration, que les gaz liquéfiables, qui s'écartent beaucoup de la loi aux températures ordinaires, s'en rapprochent à mesure qu'on les chauffe; c'est au moyen des expériences sur la densité qu'on prouve ce fait. Nous venons, en effet, de montrer qu'à la température de 0 degré l'acide carbonique offre des densités croissantes avec la pression, parce qu'il est très-compressible. Si donc, à 100 degrés, la compressibilité de ce gaz est encore plus grande que celle de l'air, sa densité croîtra encore avec la pression; et si, au contraire, il se comprime comme l'air, il aura une densité constante. Or on trouve à 100 degrés les nombres suivants :

Température.	Pressions.	Densités.
100	383 ^{mm}	1,52410
100	760	1,52418

La densité n'ayant pas varié entre 383 et 760 millimètres, on doit en conclure que la loi de Mariotte est vraie pour l'acide carbonique à 100 degrés jusqu'à la pression de 760.

MESURE DE LA DILATATION DES GAZ. — Après qu'on a trouvé le poids $\frac{PH}{H-h}$ d'un gaz contenu dans le ballon à zéro sous la pression H , on peut mesurer sa dilatation en portant le ballon dans la vapeur d'eau à la température T . En ouvrant le robinet pendant un temps très-court, une portion du gaz s'échappe, la pression redevient H et le poids diminue d'une quantité π que l'on mesure, et qui est la différence entre le poids primitif $\frac{PH}{H-h}$ et le poids $\frac{PH}{H-h} \frac{1+kT}{1+aT}$ de la quantité qui reste après qu'on a chauffé. On a donc

$$\frac{PH}{H-h} \left(1 - \frac{1+kT}{1+aT} \right) = \pi,$$

équation qui peut servir à déterminer a . M. Regnault a obtenu par cette méthode les coefficients de dilatation suivants, sensiblement égaux à ceux qu'il avait directement mesurés :

Air.	Acide carbonique.
0,003665	0,0037119

POIDS D'UN VOLUME DE GAZ A T DEGRÉS ET A H MILLIMÈTRES. — La connaissance de la densité des gaz ne suffit pas pour les applications; il faut pouvoir calculer le poids d'un volume quelconque de ces gaz dans toutes les circonstances possibles de température et de pression. Or il est clair qu'il suffirait pour cela de multiplier par la densité du gaz le poids d'un volume d'air égal, pris à la même température et à la même pression. Cherchons donc le poids de 1 centimètre cube d'air normal, c'est-à-dire sec, à zéro et à 760 millimètres. Nous emploierons le ballon compensé qui a servi à la recherche des densités; nous déterminerons le poids P de l'air qu'il contient à zéro et sous la pression $H-h$, et nous aurons le poids X de l'air qui le remplit à 760 millimètres et à zéro par la formule

$$X = P \frac{760}{H-h}.$$

Ce poids étant trouvé, il n'y a plus qu'à mesurer son volume, c'est-à-dire celui du ballon à zéro; il faut donc jauger ce bal-

lon. Bien que nous ayons fait connaître d'une manière générale la marche de cette opération, nous allons en suivre les détails dans ce cas particulier.

Après avoir laissé le ballon se remplir d'air atmosphérique, on le pèse ouvert sans le compenser par un ballon semblable; on obtient un poids apparent P' . Pour remplir ce vase avec de l'eau distillée qui doit être privée d'air, on visse à son goulot un tube recourbé en siphon et plongeant dans un réservoir voisin plein d'eau bouillante. En chauffant d'abord le ballon, puis le laissant refroidir ensuite, une partie du liquide pénètre à l'intérieur; en chauffant de nouveau, l'eau introduite entre en ébullition, chasse l'air par un courant de vapeur, et quand le ballon se refroidit, l'eau du réservoir pénètre par le siphon dans l'intérieur et le remplit exactement. Comme elle était bouillante, cette eau ne contient aucune trace d'air. On abandonne ensuite à lui-même l'appareil qui reste plein, on l'entoure d'une masse de glace et on le laisse en cet état pendant une nuit tout entière, afin d'être bien sûr que toute la masse prenne la température de la glace fondante. Le lendemain, on ferme le ballon, on l'essuie et on le pèse. Comme l'eau se contracte de 0 à 4 degrés et qu'elle reprend à 9 degrés seulement le volume qu'elle avait à zéro, il n'y a aucun inconvénient à maintenir le ballon fermé et à le peser dans l'air après l'avoir laissé se réchauffer jusqu'à la température ambiante t , pourvu qu'elle soit inférieure à 9 degrés. Le poids réel (E) de l'eau contenue dans le ballon est alors égal au poids apparent trouvé P'' , diminué du poids apparent du ballon P' et augmenté du poids de l'air atmosphérique déplacé par l'eau :

$$(E) = P'' - P' + \frac{X(1 + kt)(H - \frac{3}{4}f)}{(1 + at)760}.$$

Cette eau était à zéro quand elle remplissait le ballon; mais en multipliant son poids (E) par $1 + \delta_0$, on obtient le poids de l'eau qui à la température de 4 degrés remplirait le volume V_0 , et le nombre de grammes que contient ce poids exprime le nombre de centimètres cubes qui se trouvent dans V_0 . On a

$$(E)(1 + \delta_0) = V_0.$$

On vient donc de trouver : 1° le poids X d'air normal qui remplit le ballon à zéro ; 2° le volume V_0 qu'il occupe ; par conséquent, $\frac{X}{V_0}$ sera le poids en grammes d'un centimètre cube d'air à 0 degré et à 760 millimètres. Le nombre trouvé par M. Regnault est

$$0^{\text{re}}, 001293187.$$

Comme le poids d'un centimètre cube d'eau est égal à 1 gramme, le nombre 0,001293187 représente la densité de l'air par rapport à l'eau. Si l'on réduit ce nombre en fraction ordinaire, on trouve $\frac{1}{773}$, qui est fréquemment employé dans les calculs d'application. Le poids d'un litre d'air est

$$1^{\text{re}}, 293187.$$

En multipliant le poids trouvé pour l'air par la densité de chaque gaz, on forme le tableau suivant des poids de 1 litre de chaque gaz à 0 degré et à 760 millimètres :

Air	^{gr} 1,293187
Azote	1,256157
Oxygène	1,429802
Hydrogène	0,089578
Acide carbonique	1,977414

A une température t , sous la pression H , le poids de 1 litre d'air sec deviendra

$$1^{\text{re}}, 293187 \frac{H}{(1 + at) 760}.$$

Pour un gaz quelconque dont la densité est d , ce poids sera, si on suppose la densité constante,

$$1^{\text{re}}, 293187 \frac{H d}{(1 + at) 760}.$$

Si le gaz est humide et que la force élastique de la vapeur soit f ,

$$1^{\text{re}}, 293187 \frac{(H - f) d + \frac{5}{8} f}{(1 + at) 760}.$$

VARIATION DU POIDS DES GAZ AVEC L'ALTITUDE ET LA LATITUDE.

— Les poids des gaz sont soumis à une cause de variation qui n'atteint pas les solides et les liquides. On sait que la pesanteur augmente vers les pôles et qu'elle diminue vers l'équateur ; on sait également qu'elle décroît quand on s'élève au-dessus de l'horizon. Les poids des diverses substances ne sont donc pas constants ; mais les variations que leur font subir les changements de lieu ou d'altitude s'exerçant à la fois sur toutes les matières et indépendamment de leur nature, elles se produisent aussi bien sur les *poids* que sur les corps pesés, et le nombre de grammes qui exprime le poids d'un corps reste le même sur tous les points du globe. Ce qui varie, c'est la valeur du gramme, qui change proportionnellement à la pesanteur. On démontre que si l'accélération de la pesanteur est g au niveau de la mer et à la latitude de 45 degrés, elle est exprimée à une latitude λ et à une hauteur h par la formule suivante dans laquelle R représente le rayon moyen de la terre :

$$g' = g \left(1 - \frac{2h}{R} \right) (1 - 0,002552 \cos 2 \lambda).$$

Cela posé, il faut remarquer que les gaz pour être définis devant être pris sous une pression convenue, on les ramène à la pression de 760 millimètres de mercure. Mais il est évident qu'une telle colonne de mercure pèse plus au pôle qu'à l'équateur, et que les gaz soumis à sa pression se contractent quand elle pèse davantage et se dilatent quand elle pèse moins. En prenant un gaz sous la pression de 760 millimètres de mercure, on le prend donc sous une pression variable, et si elle est 1 à la latitude de 45 degrés et à l'altitude de zéro, elle est dans un lieu quelconque, et en négligeant une quantité très-petite,

$$p = 1 - \frac{2h}{R} - 0,002552 \cos 2 \lambda.$$

Comme d'un autre côté le poids d'un centimètre cube d'air varie proportionnellement à sa pression, il changera de l'équateur au pôle proportionnellement à p .

Après avoir déterminé ce poids à Paris à une station dont la latitude et l'altitude étaient connues, on a calculé ce qu'il de-

vient à la latitude de 45 degrés et au niveau de la mer, et l'on a trouvé

$$0^{\text{r}},001292673;$$

la formule générale suivante donnera ensuite ce poids en grammes à une station quelconqué sur le globe :

$$a = 0^{\text{r}},001292673 \left(1 - \frac{2h}{R} - 0,002552 \cos 2\lambda \right).$$



QUARANTIÈME LEÇON.

DE LA DENSITÉ DES VAPEURS.

Mesure de la densité des vapeurs. — Procédé de Gay-Lussac. — Appareil de M. Regnault. — Procédé de M. Dumas. — Expériences de MM. Deville et Troost. — Variations de la densité des vapeurs. — Loi de la compressibilité des vapeurs. — Loi de leur dilatation. — Densité théorique des vapeurs. — Tableau des densités des vapeurs.

La densité d'une vapeur est, comme la densité d'un gaz, le rapport de son poids à celui d'un égal volume d'air pris à la même température et à la même pression.

Soit π le poids d'un volume ν de vapeur à une température t et à une pression H ; le poids p du volume d'air correspondant est connu par les expériences précédentes, il est donné par la formule

$$p = \nu (0^{\text{re}}, 001293187) \frac{1}{(1 + at) 760}.$$

Dès lors, la densité de la vapeur est

$$(1) \quad \rho = \frac{\pi}{p} = \frac{\pi (1 + at) 760}{\nu (0^{\text{re}}, 001293187) H}.$$

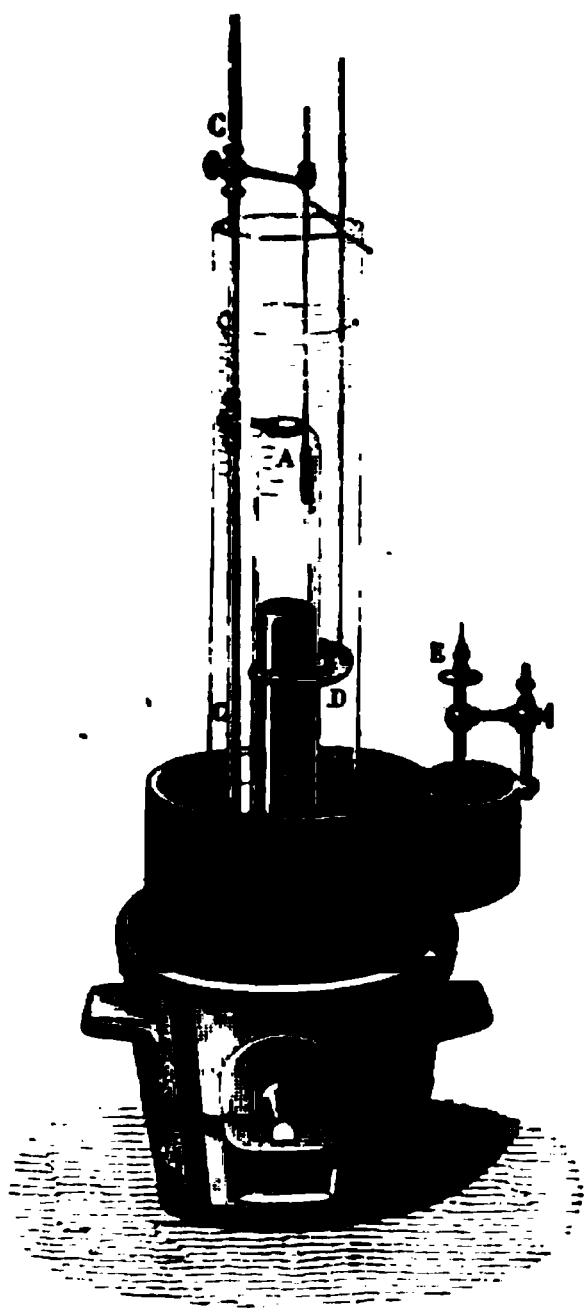
Pour trouver la densité d'une vapeur, il faudra donc mesurer π , ν , t et H et calculer ρ par la formule précédente. On aura ensuite à étudier si cette densité est constante ou si elle varie quand les circonstances de température et de pression changent.

Pour faire ces déterminations, deux méthodes ont été employées : l'une, qui est due à Gay-Lussac, est spécialement applicable aux corps très-volatils; l'autre, qui a été imaginée par M. Dumas, permet d'étudier les substances moins aisément vaporisables.

PROCÉDÉ DE GAY-LUSSAC. — Une marmite en fonte F, qui con-

tient du mercure et qui peut être placée sur un fourneau (fig. 341), sert de réservoir et de support à l'appareil tout entier. Une large éprouvette graduée AB, remplie elle-même de

Fig. 341.



mercure, repose sur le fond de la marmite où elle est appuyée par un anneau de métal A que porte une tige de fer CC; elle est enveloppée par un manchon de verre qui est garni à sa base d'une virole en fer et qui se fixe sur le fond de la marmite par un mouvement de baïonnette. Enfin une vis afleurante E sert à trouver le niveau extérieur du mercure.

Pour faire une observation, il faut préparer à l'avance une petite ampoule de verre mince, la peser vide, la remplir ensuite complètement du liquide que l'on veut vaporiser, et, après avoir fermé sa pointe à la lampe, la peser de nouveau. De cette façon, on a enfermé dans l'ampoule un poids connu de liquide, ce sera le poids π de la vapeur que l'on va former. On introduit cette

ampoule dans l'éprouvette AB, puis on fixe celle-ci; on place, par-dessus, le manchon que l'on remplit d'eau et l'on chauffe tout l'appareil sur un fourneau. Bientôt la température s'élève dans le mercure et dans l'eau, l'ampoule crève, le liquide se vaporise brusquement et le mercure baisse dans la cloche. Alors, au moyen d'un agitateur D, on mêle les couches d'eau, et à un moment donné on mesure :

- 1° La température t qui est celle de la vapeur;
- 2° Le volume apparent v_0 que cette vapeur occupe dans la cloche : $v_0 (1 + kt)$ est le volume v ;

- 3° La différence h de hauteur du mercure à l'intérieur et à l'extérieur. Ramenée à zéro, cette hauteur est $\frac{h}{1 + mt}$, et la

pression H de la vapeur est égale à celle de l'atmosphère H' , diminuée de $\frac{h}{1 + mt}$.

On a ainsi déterminé la température, le volume et la pression de la vapeur. Quant à son poids π , il est égal à celui du liquide contenu dans l'ampoule s'il a été tout entier vaporisé, et c'est ce dont il faut être assuré. Or, d'après les propriétés des vapeurs, la pression observée H serait égale au maximum de force élastique, s'il restait un excès de liquide dans l'appareil, et elle ne sera plus petite que si tout le liquide a passé à l'état de vapeur. Il suffira donc de chauffer l'appareil jusqu'à une température assez haute pour que la pression soit plus faible que la pression maximum. Quand cela aura lieu, on sera certain que le poids du liquide est aussi celui de la vapeur, et connaissant tous les éléments qui entrent dans la formule (1), on calculera la valeur de ρ .

APPAREIL DE M. REGNAULT. — Tout en conservant la même méthode en principe, M. Regnault a complètement changé l'appareil. Celui qu'il a employé était analogue à un instrument qui a servi à la mesure des forces élastiques et qui est représenté dans les *fig.* 319 et 320. Il en différait toutefois par plusieurs points. Les deux tubes AB , $A'B'$, au lieu de plonger dans une cuvette commune, étaient réunis par un conduit à robinet et formaient les deux branches d'un manomètre, l'une ouverte dans l'air, l'autre terminée par le ballon A (*fig.* 320), et l'on maintenait le niveau du mercure dans cette branche à un repère toujours le même. On avait jaugé le ballon à diverses températures, de façon que l'on connaissait son volume v_0 à zéro et $v_0(1 + kt)$ à une température quelconque t , et l'on avait introduit dans son intérieur une ampoule contenant le poids π du liquide qui devait s'y vaporiser. Quand on voulait mesurer les forces élastiques, il fallait que l'espace fût toujours saturé de vapeur; mais comme il faut, au contraire, qu'il ne le soit pas quand on mesure la densité des vapeurs, on avait, approximativement, calculé le poids π pour que l'espace fût saturé vers 30 degrés et qu'il cessât de l'être en chauffant au delà de cette température. Pour tout le reste, rien n'était changé à l'appareil. On faisait le vide par le tube B qu'on scellait ensuite;

la cuve était échauffée par une lampe à alcool D dont on réglait la distance et la flamme, de manière à obtenir des températures plus ou moins hautes que des thermomètres mesuraient et que des agitateurs rendaient uniformes; enfin on mesurait la pression à ces diverses températures, en observant le manomètre au cathétomètre à travers une fenêtre en glace.

Comme il faut savoir quelle est, à une température quelconque, la pression de l'air que la machine pneumatique a laissé dans le ballon, on la calcule de la manière suivante. Soit h_0 cette pression mesurée à zéro avant que les ampoules aient été crevées et quand le volume est v_0 ; à t degrés ce volume sera $v_0(1 + kt)$, la pression sera x , et l'on aura

$$\frac{v_0(1 + kt)}{(1 + at)} x = v_0 h_0,$$

$$x = \frac{h_0(1 + at)}{1 + kt}.$$

Après avoir reconnu par plusieurs épreuves que cette formule donne exactement la pression de l'air à toutes les températures où l'on porte la caisse, M. Regnault fit crever les ampoules, chauffa progressivement le ballon, mesura la force élastique totale à des températures successives et croissantes, et en retranchant de cette force élastique la pression x de l'air resté, il obtint la tension de la vapeur.

En résumé, le poids de la vapeur est celui du liquide enfermé dans l'ampoule, son volume est celui du ballon $v_0(1 + kt)$, sa pression est mesurée par le manomètre et sa température est celle de la caisse; on a donc tous les éléments nécessaires pour calculer sa densité.

PROCÉDÉ DE M. DUMAS. — Les deux procédés que nous venons de décrire ne peuvent servir que pour les liquides aisément vaporisables; mais la méthode de M. Dumas peut être appliquée à tous les corps. On prend un ballon de verre mince ayant une capacité égale à $\frac{1}{2}$ litre environ; on y introduit 15 à 20 grammes de la substance solide ou liquide, mais très-pure, que l'on veut étudier, et l'on effile le col à la lampe. Ensuite on fixe le ballon sur un support entre deux anneaux qui le

pressent (*fig. 342 et 343*); on l'introduit dans une marmite en fonte au milieu d'une masse d'eau ou d'huile, ou même d'al-

Fig. 342.

Fig. 343.

liage fusible, suivant que le point d'ébullition de la substance est plus ou moins élevé, et l'on chauffe jusqu'à une température qui doit toujours être très-supérieure à ce point. Bientôt il se produit un jet de vapeur qui s'échappe avec bruit par l'ouverture effilée, qui chasse l'air du ballon, qui dure tant qu'il reste quelque chose à vaporiser et qui cesse brusquement si la température est très-élevée, ce qui est une condition essentielle. A ce moment, il ne reste dans le ballon ni air, ni aucune partie solide ou liquide de la substance; il n'y reste que de la vapeur à une pression inférieure à son élasticité maximum. Alors on ferme le col par un trait de chalumeau. Voyons maintenant comment on obtient les données H , t , v et π qui serviront à calculer le résultat.

La pression H de la vapeur est égale à celle de l'atmosphère; on la trouve en consultant le baromètre. La température est celle du bain; elle se mesure au moment où l'on clôt le ballon avec des thermomètres soit à mercure, soit à air. Le poids π se détermine de la manière suivante.

En pesant le ballon plein d'air avant l'expérience, on a trouvé son poids apparent P .

Après l'opération, l'air a été chassé du ballon par la vapeur

qui a pris sa place; conséquemment, en pesant de nouveau, on trouvera un second poids apparent P' égal au poids P , plus le poids π de la vapeur, moins le poids de l'air déplacé par le volume intérieur, qui est $v_0(1 + k\theta)$, en désignant par v_0 le volume du ballon à 0 degré et par θ la température de la pesée,

$$P' = P + \pi - \frac{v_0(1 + k\theta)(0^{\text{re}},001293187)(H - \frac{3}{4}f)}{(1 + a\theta)760}.$$

De là on tirera π quand on connaîtra le volume v_0 du ballon.

Pour trouver ce volume, on cassela pointe sous l'eau. Comme la vapeur s'est condensée par le refroidissement, le ballon est vide et l'eau s'y précipite pour le remplir en totalité; on le pèse une dernière fois et l'on trouve P'' : on a

$$P'' = P + v_0(1 + k\theta') \left[\frac{1}{1 + \delta} - \frac{(0^{\text{re}},001293187)(H - \frac{3}{4}f')}{(1 + a\theta')760} \right].$$

Cette équation fera connaître v_0 et permettra de calculer π .

Il ne reste plus qu'à trouver le volume v de la vapeur; mais comme elle remplissait le ballon à la température t quand il a été fermé, on a évidemment

$$v = v_0(1 + kt).$$

On peut maintenant calculer ρ en remplaçant dans la formule (1) H , t , π et v par leurs valeurs.

EXPÉRIENCES DE MM. H. DEVILLE ET TROOST. — Pour appliquer le procédé de M. Dumas à des substances qui n'entrent en ébullition qu'à des températures très-élevées, MM. Henri Sainte-Claire Deville et L. Troost l'ont modifié de la manière suivante :

Le ballon en verre est remplacé par un ballon en porcelaine B (*fig.* 344), dont l'ouverture est fermée par un bouchon conique F qui laisse échapper la vapeur; quand elle cesse de se dégager, on fond le bouchon au chalumeau à gaz oxyhydrogène. Les bains liquides sont remplacés par des étuves à vapeur, qui donnent des températures variables avec continuité si l'on se sert, pour les produire, d'un même liquide bouillant sous diverses pressions, ou bien une série de températures discontinues si l'on emploie des corps différents

bouillant sous la pression atmosphérique. La série de températures ainsi obtenues par MM. Deville et Troost était la suivante :

Étuve à vapeurs de mercure	350°
— de soufre	440
— de cadmium	860
— de zinc	1040

Le ballon était placé dans un cylindre en fer PP contenant la substance en ébullition, et fermé par un couvercle en

Fig. 314.

F

tôle KK que traversait en O le col du ballon. Un diaphragme en tôle DD le préservait du rayonnement des parois intérieures. Les vapeurs de l'étuve se condensaient dans un tube latéral T qui les amenait au dehors.

La température étant constante pour chaque série d'expériences, on n'avait pas besoin de la mesurer avec une grande précision pour connaître la densité des vapeurs contenues dans le ballon. Au lieu de l'air, on employait, comme terme de comparaison, la vapeur d'iode, dont la densité 8,716 est beaucoup plus considérable.

Voici quelques-uns des résultats obtenus :

Densités de quelques vapeurs.

Tempé- ture de l'éclaire.	Iode.	Soufre.	Sélénium.	Chlorure d'alu- minum.	Bromure d'alu- minum.	Chlorure de zirconium.	Sesqui- chlorure de fer.	Phos- phore.	Cadmium.
440	8,70	»	»	9,347	18,62	8,1	11,39	»	»
860	8,70	2,23	7,67	»	»	»	»	»	»
1040	8,71	2,23	6,37	»	»	»	»	4,5	3,94

ÉTUDE DES PROPRIÉTÉS DES VAPEURS D'APRÈS LEUR DENSITÉ. —
On ne saurait étudier avec trop de soin les propriétés des vapeurs au moment où elles s'approchent de leur tension maximum; c'est la seule voie qui nous permette de suivre dans sa continuité le phénomène de la conversion des vapeurs en liquides, phénomène brusque, mais précédé de modifications dans l'état gazeux, qui annoncent et préparent l'état liquide. Nous avons reconnu précédemment que les gaz permanents suivent la loi de Mariotte et possèdent un coefficient de dilatation commun et égal à 0,00366; mais nous avons vu aussi les gaz liquéfiables s'écarter de cette loi et prendre un coefficient croissant en se rapprochant du point où ils changent d'état. Or si l'analogie déjà constatée entre les gaz et les vapeurs est fondée, si celles-ci sont des gaz très-rapprochés de leur terme de liquéfaction et ceux-là des vapeurs très-éloignées de leur tension maxima, nous devons retrouver dans les vapeurs les propriétés des gaz permanents quand elles seront loin de leur condensation et les anomalies qui caractérisent les gaz liquéfiables, quand elles s'approcheront du point de saturation; et, en suivant ces anomalies jusqu'à la limite, elles devront s'exagérer progressivement jusqu'au moment enfin où la vapeur de plus en plus condensée se transformera. L'étude des densités nous permet de confirmer ces prévisions.

La formule par laquelle on calcule la densité des vapeurs est la suivante :

$$(1) \quad \rho = \frac{\pi (1 + at) 760}{v (0^{\text{sr}}, 001293187) H},$$

dans laquelle π , v , t , H sont le poids, le volume, la tempéra-

ture et la pression de la vapeur, α étant le coefficient de dilatation de l'air.

Supposons qu'on cherche la densité d'une vapeur par la méthode de Gay-Lussac, que le poids π demeure constant et qu'après une première observation à la température de t degrés on en fasse une seconde à t' degrés, v se changera en v' , H en H' , et l'on aura

$$(2) \quad \rho' = \frac{\pi(1 + \alpha t') 760}{v' (0^{\text{sr}}, 001293187) H'}.$$

Pour que les deux valeurs trouvées ρ et ρ' soient égales, il faut et il suffit que l'on ait

$$\frac{1 + \alpha t}{vH} = \frac{1 + \alpha t'}{v'H'}.$$

Soit d'abord $t = t'$; il faudra que $vH = v'H'$, c'est-à-dire 1^o que la densité d'une vapeur ne peut être constante à la même température et sous diverses pressions que si la loi de Mariotte s'y applique.

Soit en second lieu $H = H'$, l'équation de condition devient

$$\frac{v}{1 + \alpha t} = \frac{v'}{1 + \alpha t'},$$

d'où 2^o la densité d'une vapeur ne sera constante sous une même pression et à diverses températures que si le coefficient de sa dilatation est le même que celui de l'air.

Nous sommes par là naturellement conduits à mesurer la densité des vapeurs sous diverses pressions et à diverses températures. Si l'expérience prouve qu'elle ne varie pas, nous en concluons que les vapeurs suivent la même loi de dilatation et de compressibilité que l'air; si au contraire nous trouvons qu'elle change, nous nous servirons de ses variations mesurées pour calculer la compressibilité et la dilatation de ces mêmes vapeurs.

On doit à M. Bineau des expériences sur les acides formique et acétique. Les densités de la vapeur ont été mesurées à la même température sous des pressions différentes. Voici les résultats obtenus avec l'acide formique :

ACIDE FORMIQUE.					
15 DEGRÉS.		20 DEGRÉS.		30 DEGRÉS.	
Tensions.	Densités de la vapeur.	Tensions.	Densités de la vapeur.	Tensions.	Densités de la vapeur.
mm 2,60	2,87	mm 2,70	2,80	mm 3,80	2,61
7,60	2,93	8,00	2,85	8,80	2,70
15,80	3,08	16,70	2,94	18,30	2,76
20,50 (max.)	"	24,20	3,15	27,80	2,81
"	"	30,00 (max.)	"	50,00 (max.)	"

Ces nombres montrent que la pression croissant peu à peu jusqu'à atteindre la tension maximum, la densité augmente très-rapidement; et comme d'après la formule (1) elle est proportionnelle à $\frac{1}{vH}$, il s'ensuit que vH diminue quand la pression s'élève et que la vapeur de l'acide formique suit une loi de compressibilité plus rapide que la loi de Mariotte. On peut calculer d'après les expériences précédentes le rapport $\frac{vH}{v'H'}$, qui est égal à $\frac{\rho'}{\rho}$. Cela donne

15 DEGRÉS.		20 DEGRÉS.		30 DEGRÉS.	
TENSION.	$\frac{vH}{v'H'}$	TENSION.	$\frac{vH}{v'H'}$	TENSION.	$\frac{vH}{v'H'}$
mm 2,50	"	mm 2,70	"	mm 3,80	"
7,60	1,023	8,00	1,017	8,80	1,037
15,80	1,076	16,70	1,050	18,30	1,055
"	"	24,20	1,125	27,80	1,076

Si l'on se reporte maintenant aux expériences de M. Regnault sur la loi de Mariotte et que l'on compare les résultats précédents avec ceux qu'offrait l'acide carbonique, on voit que des changements de tension qui s'élèvent à peine à quelques mil-

limètres déterminent ici des écarts égaux à ceux que produisaient précédemment des variations considérables dans la pression. Mais si la compressibilité s'exagère beaucoup quand on s'approche très-près du point de liquéfaction, inversement elle diminue quand on s'en éloigne de plus en plus, et la loi de Mariotte représente cette compressibilité avec une approximation de plus en plus satisfaisante. Les vapeurs se conduisent donc absolument comme les gaz liquéfiables quand elles sont près de leur point de saturation, et comme les gaz permanents quand elles en sont éloignées.

Nous allons maintenant, par une discussion toute semblable, montrer qu'en approchant de la tension maximum, la dilatabilité des vapeurs s'accroît comme leur compressibilité. Les expériences qui le prouvent sont dues à M. Cahours. Il opérait par la méthode de M. Dumas, c'est-à-dire sous une pression qui étant toujours celle de l'atmosphère, reste sensiblement constante, et il déterminait la densité de la vapeur à des températures de moins en moins élevées et s'approchant de plus en plus de celle de l'ébullition. Voici quelques-uns des nombres de M. Cahours, dans lesquels la densité augmente notablement quand la température diminue.

PERCHLORURE DE PHOSPHORE.		ACIDE ACÉTIQUE.		EAU.	
TEMPÉRATURE.	DENSITÉ.	TEMPÉRATURE.	DENSITÉ.	TEMPÉRATURE.	DENSITÉ.
182°	5,078	124°	3,194	107°	0,645
190	4,987	130	3,105	110	0,640
200	4,851	160	2,604	120	0,625
250	3,991	180	2,480	130	0,621
288	3,670	200	2,248	150	0,6198
300	3,654	240	2,090	200	0,6192
336	3,656	326	2,082	250	0,6182

Désignons par H la pression commune sous laquelle deux expériences ont été faites, par v et v' les volumes à t et à t' degrés d'un même poids π de vapeur. Nous pouvons écrire

$$\rho = \frac{1 + at}{v} \frac{\pi \cdot 760}{(0^{\text{re}}, 001293) H}, \quad \rho' = \frac{1 + at'}{v'} \frac{\pi \cdot 760}{(0^{\text{re}}, 001293) H},$$

d'où nous tirons

$$\frac{\rho}{\rho'} = \frac{1 + at}{1 + at'} \frac{v'}{v}.$$

Représentons par x le coefficient moyen de dilatation de la vapeur entre t' et t , nous aurons

$$\frac{\rho}{\rho'} \frac{1 + at'}{1 + at} = 1 + x(t' - t),$$

$$x = \frac{1}{t' - t} \left(\frac{\rho}{\rho'} \frac{1 + at'}{1 + at} - 1 \right).$$

On peut donc calculer le coefficient moyen de dilatation des vapeurs précédentes en combinant toutes les observations avec la première. Voici le résultat du calcul.

PERCHLORURE DE PHOSPHORE.		ACIDE ACÉTIQUE		EAU.	
t	x	t	x	t	x
182°	"	124°	"	107°	"
190	0,00501	130	0,00854	110	0,00509
200	0,00658	160	0,01078	120	0,00615
250	0,00874	"	"	130	0,00433
288	0,00623	200	0,00761	150	0,00448
300	0,00403	240	0,00583	200	0,00368
336	0,00365	336	0,00369	250	0,00369

Ce qui frappe tout d'abord dans ce dernier tableau et ce que nous avons l'intention de démontrer, c'est que le coefficient moyen est très-sensiblement égal à celui des gaz permanents quand la vapeur est loin du terme de la saturation; mais il augmente aussitôt qu'on s'en rapproche, et il peut prendre des valeurs très-considérables. D'un autre côté on remarquera qu'après avoir augmenté, ce coefficient diminue, et l'on ne peut guère expliquer ce résultat qu'en admettant qu'il reste au contact des parois du vase où l'expérience se fait une couche de liquide qui ne s'évapore en totalité qu'à une température très-supérieure à celle de l'ébullition.

Après avoir étudié les variations de densité amenées sépa-

rément par des changements de pression ou de température, il n'est pas difficile de prévoir ce qui arrivera quand ces deux éléments changeront à la fois; car, puisque la densité augmente quand on s'approche de la force élastique maximum, soit en augmentant la pression, soit en diminuant la température, ces deux causes réunies devront encore produire le même effet, et la densité devra croître de plus en plus à mesure qu'on prendra la vapeur plus près du terme de sa liquéfaction. Les nombres suivants, que l'on doit à M. Regnault, confirment cette prévision. Ces expériences étaient faites sur l'eau par le procédé que nous avons décrit page 202. On a désigné par f la pression observée, et par $F_{(T)}$ la pression maximum de la vapeur à la température T .

Densité de la vapeur d'eau.

T	f	$F_{(T)}$	ρ
^o	^{mm}	^{mm}	
30,82	32,14	32,14	0,64693
31,23	32,66	33,86	0,63849
31,54	33,24	34,46	0,62786
37,05	34,19	46,82	0,62140
41,51	34,65	59,51	0,62195
41,88	34,61	60,68	0,62333
45,78	35,22	74,33	0,62003
48,38	35,48	84,84	0,62046
55,41	36,23	119,84	0,62078

DENSITÉ THÉORIQUE DES GAZ ET DES VAPEURS. — Gay-Lussac découvrit que si deux gaz ou deux vapeurs se combinent, les volumes des composants et du composé peuvent être exprimés par des nombres entiers très-simples. Si, conformément à cette loi, on désigne ces nombres par m , m' , m'' pour les deux éléments et le composé qu'ils forment, et par d , d' , d'' les densités des trois gaz, leurs poids respectifs seront proportionnellement md , $m'd'$, $m''d''$ et l'on aura

$$md + m'd' = m''d''.$$

Cette formule, qui établit une relation entre six quantités, peut servir à déterminer l'une quelconque d'entre elles, et en particulier l'une des trois densités; on obtient ainsi ce que l'on nomme la *densité théorique* d'un gaz. Il est bien évident d'ailleurs que, par suite des actions perturbatrices qui agissent sur les gaz et les vapeurs, la loi de Gay-Lussac ne peut être absolument vraie à toute température et à toute pression, et que par suite il y aura toujours une différence, à la vérité fort petite, mais cependant appréciable, entre la densité théorique et la densité observée, d'autant plus que celle-ci est elle-même soumise à des causes de variation que nous venons d'étudier. Néanmoins, la formule précédente permet aux chimistes de calculer avec une grande approximation la densité des éléments ou du composé. Voici quelques exemples :

$$d'' = \frac{md + m'd'}{m''}.$$

Eau.

Oxygène.....	$m = 1,$	$d = 1,106$	
Hydrogène.....	$m' = 2,$	$d' = 0,069$	
Vapeur d'eau.....	$m'' = 2,$	$d'' =$	$\left\{ \begin{array}{ll} \text{calculé....} & 0,622 \\ \text{observé...} & 0,620 \end{array} \right.$

Acide cyanhydrique.

Hydrogène.....	$m = 1,$	$d = 0,069$	
Cyanogène.....	$m' = 1,$	$d' = 1,86$	
Acide cyanhydrique...	$m'' = 2,$	$d'' =$	$\left\{ \begin{array}{ll} \text{calculé....} & 0,964 \\ \text{observé...} & 0,947 \end{array} \right.$

$$d'' = \frac{m''d'' - md}{m'}.$$

Acide iodhydrique.

Hydrogène.....	$m = 1,$	$d = 0,069$	
Iode.....	$m' = 1,$	$d' =$	$\left\{ \begin{array}{ll} \text{calculé....} & 8,786 \\ \text{observé...} & 8,716 \end{array} \right.$
Acide iodhydrique....	$m'' = 2,$	$d'' = 4,428$	

Acide carbonique.

Oxygène.....	$m = 2, \quad d = 1,106$	
Charbon.....	$m' = 1, \quad d' =$	$\left\{ \begin{array}{l} \text{calculé....} \quad 0,846 \\ \text{observé....} \quad \text{»} \end{array} \right.$
Acide carbonique.....	$m'' = 2, \quad d'' = 1,529$	

Oxyde de carbone.

Oxygène.....	$m = 1, \quad d = 1,106$	
Charbon.....	$m' = 1, \quad d' =$	$\left\{ \begin{array}{l} \text{calculé....} \quad 0,828 \\ \text{observé....} \quad \text{»} \end{array} \right.$
Oxyde de carbone....	$m'' = 2, \quad d'' = 0,967.$	

Quand les densités des trois corps composants et composé sont connues, ainsi que les volumes m et m' des éléments, on calcule par la même formule le nombre m'' ou le volume de la combinaison, comme on le verra par les exemples suivants :

$$m'' = \frac{md + m'd'}{d''}.$$

Eau.

Hydrogène.....	$d = 0,069, \quad m = 2.$
Oxygène.....	$d' = 1,106, \quad m' = 1.$
Vapeur d'eau.....	$d'' = 0,622, \quad m'' \text{ calculé} = 2.$

Éther.

Gaz oléfiant.....	$d = 0,978, \quad m = 2.$
Vapeur d'eau.....	$d' = 0,622, \quad m' = 1.$
Éther.....	$d'' = 2,586, \quad m'' \text{ calculé} = 1.$

Alcool.

Gaz oléfiant....	$d = 0,978, \quad m = 1.$
Vapeur d'eau.....	$d' = 0,622, \quad m' = 1.$
Alcool.....	$d'' = 1,61, \quad m'' \text{ calculé} = 1.$

On peut également déduire les équivalents des gaz de la connaissance de leur densité. En effet, lorsque deux gaz se combinent, le rapport de leurs poids est égal à celui de deux multiples entiers de leurs équivalents A et A' , et comme, d'après

la loi de Gay-Lussac, il est aussi égal au rapport de multiples entiers de leurs densités, on peut écrire

$$\frac{md}{m d'} = \frac{n A}{n' A'}.$$

Si l'on a mesuré les volumes m et m' qui entrent dans la combinaison, ainsi que les densités d et d' , et si en même temps on connaît les nombres d'équivalents n et n' qui forment la combinaison, ce que l'on détermine en consultant les analogies chimiques, on pourra déduire A' et A : par exemple,

Acide iodhydrique HI.

Hydrogène..... $m = 1$, $d = 0,069$, $n = 1$, $A = 1$.

Iode..... $m' = 1$, $d' = 8,716$, $n' = 1$, $A' \text{ calc.} = 126$.

Jusqu'à présent nous avons rapporté les densités des gaz et des vapeurs à l'air, nous conformant en cela à une habitude acceptée depuis longtemps. Mais cette coutume ne se justifie par aucune raison puisque l'air n'est pas un gaz chimiquement défini. Il y aurait, au contraire, un très-grand avantage à rapporter à celle de l'hydrogène les densités de tous les composés chimiques gazeux. De cette façon, la densité des gaz tels que le chlore, le brome, l'azote, s'exprimerait par le même nombre que leurs équivalents chimiques. Pour l'oxygène, dont l'équivalent occupe un volume moitié moindre, cet équivalent serait 8 et la densité 16. En général, les densités et les équivalents seraient représentés par des multiples ou des sous-multiples les uns des autres, et il en résulterait une grande simplification. Voici les résultats calculés soit par rapport à l'air, soit par rapport à l'hydrogène. Les volumes inscrits dans la quatrième colonne sont ceux qui correspondent à l'équivalent de la substance. Ainsi, la formule du cyanogène étant C^2Az , il y entre deux équivalents ou deux demi-volumes de carbone, avec la densité 12,0, et un équivalent ou un volume d'azote, avec la densité 14,0, pour former un équivalent ou un volume de cyanogène, dont la densité est 26,1 :

$$2 \times \frac{1}{2} \times 12,0 + 1 \times 14,0 = 1 \times 26,1.$$

Densités des gaz ou des vapeurs.

NOMS DES SUBSTANCES.	FORMULES	VOLUMES.	ÉQUIVALENTS.	DENSITÉS.	
				AIR = 1.	HYDROGÈNE = 1
Air.....	"	"	"	1,000	14,438
Hydrogène..	H	1	1	0,0693	1,0
Chlore.....	Cl	1	35,5	2,422	34,9
Brome.....	Br	1	80	5,54	79,9
Iode.....	I	1	127	8,716	125,8
Carbone (calculé).....	C	$\frac{1}{2}$	6	0,832	12,0
Cyanogène.....	Cy = C ² Az	1	26	1,8064	26,1
Méthyle.....	Me = C ² H ³	1	15	1,0365	15,0
Éthyle.....	Et = C ⁴ H ⁵	1	29	2,0462	29,5
Acide chlorhydrique.....	HCl	2	36,5	1,2474	18,0
Acide iodhydrique.....	HI	2	128	4,428	63,9
Acide cyanhydrique.....	HCy	2	27	0,9476	13,7
Oxygène.....	O	$\frac{1}{2}$	8	1,1056	15,96
Soufre à 500 degrés.....	S	"	"	6,62	95,5
Soufre à 1000 degrés.....	S	$\frac{1}{2}$	16	2,22	32,0
Eau.....	HO	1	9	0,623	9,0
Hydrogène sulfuré.....	HS	1	17	1,1912	17,2
Acide sulfureux.....	SO ²	1	32	2,234	32,2
Acide sulfurique.....	SO ³	1	40	2,763	39,9
Azote.....	Az	1	14	0,9714	14,0
Protoxyde d'azote.....	Az O	1	22	1,527	22,0
Bioxyde d'azote.....	Az O ²	2	30	1,039	15,0
Acide hypoazotique.....	Az O ⁴	2	46	1,72	24,8
Ammoniaque.....	Az H ³	2	17	0,591	8,5
Phosphore.....	Ph	$\frac{1}{2}$	31	4,42	63,8
Hydrogène phosphore.....	Ph H ³	2	34	1,184	17,1
Protochlorure de phosphore.....	Ph Cl ³	2	137,5	4,742	68,4
Oxychlorure de phosphore.....	Ph O ² Cl ³	2	153,5	5,3	76,5
Arsenic.....	As	$\frac{1}{2}$	75	10,6	152,8
Hydrogène arsénic.....	As H ³	2	78	2,695	38,9
Chlorure d'arsenic.....	As Cl ³	2	181,5	6,300	90,9
Iodure d'arsenic.....	As I ³	2	456	16,1	232,4

Densités des gaz ou des vapeurs. (Suite.)

NOM DES SUBSTANCES	FORMULES.	VOLUMES.	ÉQUIVALENTS.	DENSITÉS.	
				AIR = 1.	HYDROGÈNE = 1.
Oxyde de carbone	CO	1	14	0,967	13,9
Acide carbonique	CO ²	1	22	1,5290	22,1
Gaz des marais	CH ⁴	1	8	0,559	8,1
Chlorure de carbone	C Cl ²	1	77	5,415	78,2
Sulfure de carbone	CS ²	1	38	2,645	38,2
Chlorure de silicium	Si Cl ⁴	2	170	5,939	85,7
Fluorure de silicium	Si Fl ⁴	2	104	3,600	52,0
Tétrachlorure d'étain	Sn Cl ⁴	2	260	9,199	132,7
Chlorure de zirconium	Zr Cl ⁴	2	232	8,15	117,7
Chlorure de titane	Ti Cl ⁴	2	192	6,836	98,7
Chlorure de bore	Bo Cl ³	2	117,5	3,912	56,9
Bromure de bore	Bo Br ³	2	251	8,78	126,8
Iodure de bore	Bo I ³	2	68	2,369	34,2
Chlorure d'antimoine	Sb Cl ³	2	228,5	7,8	112,5
Chlorure de bismuth	Bi Cl ³	2	316,5	11,35	163,9
Chlorure d'aluminium	Al ³ Cl ³	1	134	9,34	134,8
Bromure d'aluminium	Al ³ Br ³	1	267,5	18,62	268,7
Iodure d'aluminium	Al ³ I ³	1	408,5	27,0	389,1
Trichlorure de fer	Fe ³ Cl ³	1	162,5	11,39	164,3
Oxide osmique	Os O ⁶	1	131,5	8,89	128,3
Acétylène	Zn Et	1	61,5	4,259	61,5
Cadmium	Cd	1	56	3,94	56,9
Argenture	Hg	1	100	6,976	100,7
Chlorure mercurique	Hg Cl	1	135,5	9,8	141,4
Bromure mercurique	Hg Br	1	180	12,16	175,6
Iodure mercurique	Hg I	1	227	15,9	229,6
Chlorure mercuroux	Hg ² Cl	2	235,5	8,21	118,5
Bromure mercuroux	Hg ² Br	2	280	10,14	146,4
Éthylène	C ² H ²	1	14	0,9784	14,1
Alcool absolu	C ² H ⁶ O	1	23	1,6133	23,3
Acide sulfurique	C ⁴ H ⁸ O	1	37	2,5860	37,3
Essence de térébenthine	C ¹⁰ H ⁸	1	68	5,0130	72,3
Essence de térébenthine	C ¹⁰ H ⁸	1	68	4,764	68,7

QUARANTE ET UNIÈME LEÇON.

HYGROMÉTRIE.

But de l'hygrométrie. — Hygromètre de Saussure. — Méthode chimique. — Psychromètre. — Hygromètres à condensation. — Hygromètre de Daniell. — Hygromètre de M. Regnault.

BUT DE L'HYGROMÉTRIE. — L'atmosphère terrestre, qui est toujours en contact avec l'eau par des surfaces considérables, contient évidemment des quantités de vapeur variables avec le temps et les lieux; c'est cette vapeur, transportée par les vents, qui détermine les météores aqueux, tels que la pluie, les brouillards, la neige, etc. Nous n'étudierons pas ces phénomènes qui sont du domaine spécial de la météorologie; mais nous allons montrer comment on peut mesurer à chaque instant la quantité d'humidité que l'air renferme. C'est le but de l'hygrométrie.

On peut considérer le problème de l'hygrométrie à trois points de vue différents :

1° On peut se proposer de trouver quelle est à un moment donné la force élastique f de la vapeur dans l'air.

2° On peut chercher quel est le poids π de la vapeur contenue dans v litres d'air atmosphérique; ce poids π est représenté par la formule suivante

$$\pi = \frac{v(1^{\text{er}}, 293)(0,622)}{(1 + at) 760} f = \frac{v(0^{\text{er}}, 81)}{(1 + at) 760} f.$$

Il est évident que cette deuxième recherche revient à la première; car si l'on connaît f , on pourra calculer π ; et réciproquement, si l'on a mesuré π , on trouvera f par la formule précédente.

3° L'air étant plus ou moins humide, suivant qu'il est plus ou moins rapproché de son point de saturation, ou suivant que

la force élastique f de la vapeur qu'il contient est plus ou moins près d'être égale à la tension maximum F , on peut se proposer de déterminer le rapport $\frac{f}{F}$; ce sera une fraction d'autant plus petite que l'air sera plus sec, et d'autant plus rapprochée de l'unité que l'air sera plus humide; sa valeur peut être prise comme mesure de l'état hygrométrique ou de la fraction de saturation de l'air.

Si l'air était saturé, le poids Π de vapeur contenu dans un volume v à t degrés serait

$$\Pi = \frac{v(0^{\text{er}}, 81) F}{(1 + at) 760}$$

et l'on a, en divisant π par Π ,

$$\frac{\pi}{\Pi} = \frac{f}{F}.$$

L'état hygrométrique représente donc à la fois les rapports $\frac{f}{F}$ et $\frac{\pi}{\Pi}$. Il est égal au quotient de la force élastique existant dans l'air par la tension maxima, ou bien au quotient du poids de vapeur contenu dans un volume v par le poids qui s'y trouverait si l'air était saturé.

On voit maintenant que F étant donné à toutes les températures par les tables de tensions de la vapeur d'eau, on pourra calculer $\frac{f}{F}$. si l'on a mesuré f ou π , comme aussi l'on pourra obtenir la valeur de f et de π si l'on a déterminé $\frac{f}{F}$.

En résumé, toutes les questions que l'on peut se proposer dans l'hygrométrie pourront être résolues si l'on a déterminé expérimentalement, ou la force élastique de la vapeur f contenue dans l'air, ou le poids π de vapeur contenu dans un volume v , ou enfin le rapport $\frac{\pi}{\Pi} = \frac{f}{F}$, c'est-à-dire l'état hygrométrique; or il y a trois méthodes expérimentales qui mesurent ces trois quantités f , π , $\frac{f}{F}$, nous allons les exposer en suivant l'ordre historique des découvertes.

HYGROMÈTRE DE SAUSSURE. — Il y a, comme tout le monde le sait, des substances que l'on nomme *hygrométriques*, parce qu'elles absorbent dans l'air l'humidité qui s'y trouve. Presque toutes les matières animales ou végétales séchées possèdent cette propriété, et l'observation prouve en outre qu'elles augmentent de volume toutes les fois qu'elles se chargent d'eau. Ainsi, le bois, les fanons de baleine, les cordes à boyau, se gonflent perpendiculairement au sens de leurs fibres, et les cheveux, que l'on peut considérer comme étant formés par une suite de cônes emboîtés, s'allongent ou se raccourcissent suivant qu'ils sont placés dans l'air humide ou sec. D'ailleurs, ces corps ne se dilatent pas sensiblement par l'effet de la chaleur, et puisque leurs changements de volume sont exclusivement produits par l'humidité de l'air, ils peuvent servir à la mesurer. Ayant reconnu cette propriété, Saussure construit de la manière suivante le premier hygromètre précis qui fut imaginé.

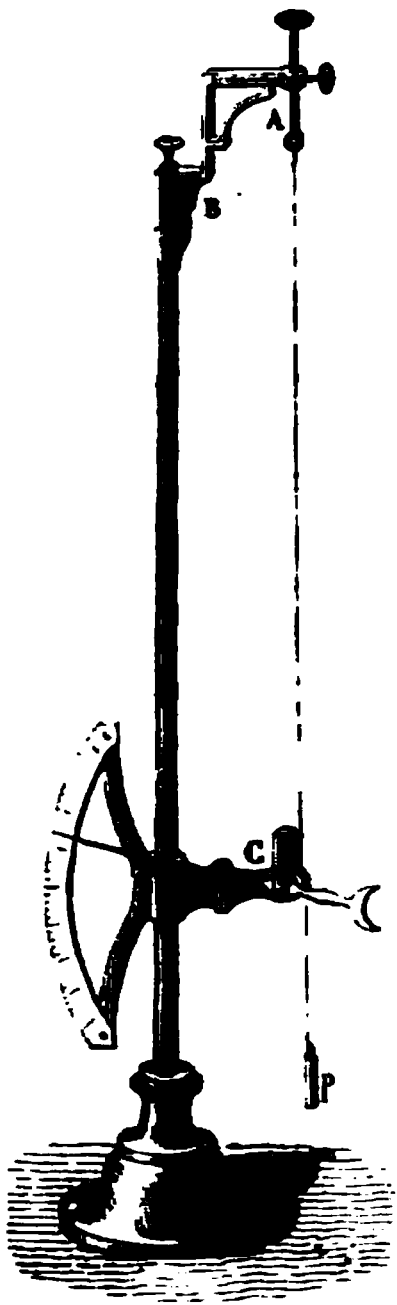
Il prend une mèche de cheveux longs, lisses et soyeux, qui doivent être coupés sur une tête vivante et saine. Comme ils sont toujours revêtus d'une couche huileuse qui les préserverait de l'action de l'humidité, il commence par les dégraisser. A cet effet, il les coud dans une enveloppe de toile; il les fait bouillir pendant trente minutes dans une lessive contenant $\frac{1}{10}$ de carbonate de soude et il les laisse refroidir en les maintenant dans la solution. Cette opération suffit pour les rendre propres à l'usage auquel on les destine. Si on la prolongeait davantage, on les altérerait.

Il choisit ensuite un de ces cheveux, le fixe par une de ses extrémités à la partie supérieure A (*fig. 345*) d'un support de laiton, l'enroule sur une poulie C et le termine par un poids P qui doit être assez fort pour le tendre, et trop faible pour l'allonger; Saussure limite ce poids à 0^r,2. La poulie porte une aiguille qui parcourt un limbe métallique où l'on tracera tout à l'heure la graduation de l'appareil, et qui, étant entraînée par les mouvements du cheveu, accuse les variations de l'état hygrométrique. Elle monte quand il pleut et descend quand l'air est sec.

Pour graduer identiquement tous les hygromètres, on les couvre avec une cloche pleine d'air que l'on dessèche d'abord

en y introduisant une plaque de tôle revêtue d'un vernis fondu de carbonate de potasse. On voit l'appareil se fixer en un point

Fig. 345.

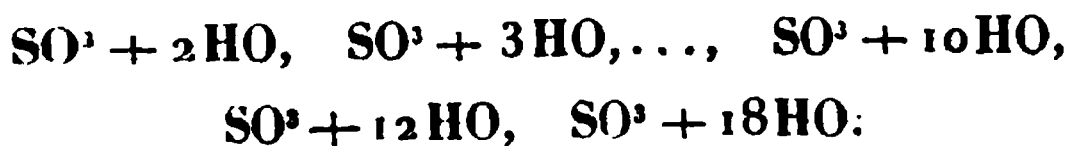


invariable qui indique la sécheresse absolue et que l'on marque zéro. Après cela, on place la cloche sur une assiette pleine d'eau; l'air se sature, le cheveu s'allonge et l'aiguille s'arrête à une autre position qui correspond à l'humidité extrême; on y marque 100 degrés. Enfin on divise en 100 parties égales l'intervalle compris entre les deux points fixes.

Abandonné maintenant dans l'air, cet instrument indique des *degrés* d'humidité variables; c'est un hygroscope, mais il ne résout aucun des problèmes que nous avons proposés précédemment. Saussure le sentit, et il commença des expériences pour chercher quel est l'état hygrométrique qui correspond à chaque degré de la division empirique précédente. Après lui, cette question fut reprise par Dulong, Gay-Lussac et Melloni; mais ce n'est qu'après les expériences de M. Regnault que l'on connut complètement toutes les circonstances qui influent sur

l'hygromètre. Ces expériences sont les seules que nous rapporterons.

M. Regnault commença par préparer des solutions titrées d'acide sulfurique; elles avaient les compositions suivantes :



Il introduisit ensuite une petite quantité de ces diverses solutions dans le baromètre à vapeur de l'appareil représenté fig. 319, page 128. Comme on le pense bien, les forces élastiques de la vapeur produite furent d'autant moindres que la solution était plus concentrée; M. Regnault les mesura; et opérant absolument comme il l'avait fait précédemment pour

l'eau pure, il dressa les tables de ces forces élastiques entre les températures de 5 et 35 degrés. Ces tables se trouvent dans les *Annales de Chimie et de Physique*, 3^e série, tome XV, page 179; nous y renverrons le lecteur.

Après ces recherches préliminaires, on verse au fond d'un grand bocal en verre une couche peu épaisse de l'une des solutions précédentes; on suspend au-dessus l'hygromètre et un thermomètre, et, après avoir fermé le vase par un plateau de verre rodé, on attend que l'hygromètre s'arrête à une division fixe du limbe. Soient α cette division et t la température. On cherche dans les tables les tensions f et F données à t degrés par la solution et par l'eau pure, et le quotient $\frac{f}{F}$ exprime l'état hygrométrique qui correspond à la division α marquée sur l'échelle de Saussure. On répète ensuite la même opération avec toutes les solutions préparées, ce qui donne autant de points de correspondance que l'on a fait d'épreuves. Par interpolation, on dresse enfin une table qui fera connaître les états hygrométriques pour chaque degré du limbe divisé.

M. Regnault fit cette table de correspondance pour plusieurs hygromètres qu'il plongeait à la fois dans le même bocal. Ils avaient été préparés, les uns avec les mêmes cheveux lavés dans la même lessive, les autres avec des cheveux très-différents par leur origine, leur finesse et leur couleur, que l'on avait dégraissés ensemble ou séparément; quelques autres ne différaient que par leur poids tenseur, et enfin l'un d'eux, qui était très-ancien, avait été construit à Genève par un artiste nommé Paul, contemporain de Saussure. Cette comparaison d'appareils si divers fit voir qu'ils ne sont point identiques, comme on l'avait supposé sans preuve; toutes les circonstances qui établissent une différence entre les cheveux qu'on emploie, font changer la table de correspondance qui leur convient. Les résultats qui suivent mettent ce fait hors de toute contestation.

$\frac{f}{F}$	1 ^{er} hygromètre.	2 ^e hygromètre.	3 ^e hygromètre.
0,000	0,0	0,0	0,0
0,021	2,4	2,6	4,6
0,092	14,2	14,5	19,3
0,189	35,5	36,3	40,0
0,356	58,5	59,9	61,3
0,541	76,8	77,6	78,0
0,671	87,3	87,7	86,7
0,778	93,4	93,2	91,3
1,000	100,0	100,0	100,0

On ne peut donc plus songer à construire une table de graduation unique applicable à tous les hygromètres, comme l'avaient essayé Dulong, Gay-Lussac et Melloni; il faut, au contraire, après avoir adapté à chaque appareil la division arbitraire de Saussure, le graduer spécialement en suivant la méthode de M. Regnault. Cette obligation enlève à l'hygromètre toute sa simplicité; et même, quand on y a satisfait, toute incertitude n'a pas disparu; car nous ne savons pas si la table, construite pour une température donnée, resterait exacte à d'autres degrés du thermomètre. Il est, au contraire, très-probable que f et F changeant tous deux, les allongements du cheveu ne resteront pas rigoureusement égaux quand l'état hygrométrique $\frac{f}{F}$ demeurera constant, et qu'il faudrait avoir pour chaque température une table spéciale. M. Regnault avait commencé des expériences pour étudier cette influence de la température; mais un accident survenu à l'appareil qu'il employait ne lui a pas permis de les terminer. En résumé, l'hygromètre de Saussure est un instrument fort incomplet. Tel que le construisait son inventeur, il ne donnait que des indications empiriques; et si on veut le graduer rationnellement, il faut exécuter pour chaque instrument une série d'expériences longues et délicates. Il faudrait même les répéter de temps en temps pour être certain qu'un appareil si altérable et si fragile ne se transforme pas. Enfin on manque de données pour savoir si la graduation peut être appliquée à toutes les températures.

MÉTHODE CHIMIQUE. — M. Brunner a imaginé de déterminer directement par une véritable analyse chimique le poids d'eau renfermé dans un volume déterminé v d'air. Cette méthode, qui ne laisse rien à désirer sous le rapport de l'exactitude, se pratique de la manière suivante :

Un tube de caoutchouc fixé en A (*fig. 346*) va chercher l'air

Fig. 346.

dans l'atmosphère au point que l'on veut étudier, et un aspirateur plein d'eau qui s'écoule lentement, provoque un courant d'air qui traverse trois tubes pleins de ponce sulfurique. Le gaz dépose la presque totalité de sa vapeur dans le premier tube et achève de se dessécher dans le second; le troisième est destiné à empêcher l'humidité de l'aspirateur de revenir en sens inverse du courant gazeux, pour se dissoudre dans la pierre ponce. On a pesé les deux premiers avant l'opération, on les pèse de nouveau quand elle est terminée, et l'augmen-

ation qu'ils ont éprouvée est le poids de la vapeur. On a

$$(1) . \quad \pi = \frac{v(0^{\text{er}}, 81) x}{(1 + at) 760} .$$

x est la force élastique de la vapeur contenue dans l'air, t est la température moyenne pendant l'opération, v est le volume d'air écoulé exprimé en litres.

Pour déterminer ce volume v , il faut avoir préalablement jaugé l'aspirateur. Soit v_0 sa capacité à 0 degré; elle devient $v_0(1 + kt')$ à la fin de l'expérience, quand la température est t' . Elle contient un volume d'air égal qui est à la pression H' de l'atmosphère, qui est saturé d'humidité, puisqu'il est en contact avec l'eau, et qui renferme de l'air sec à la pression $H' - F'$. Le volume de cet air sec serait, sous la pression 760 et à la température de zéro,

$$\frac{v_0(1 + kt')(H' - F')}{(1 + at') 760} .$$

C'est l'air sec qui a traversé les tubes; mais, pendant l'expérience, il était à une température moyenne t et comme il contenait de la vapeur à une tension x , il avait une pression $(H - x)$, H représentant la pression moyenne pendant l'opération. Son volume v était donc

$$v = v_0(1 + kt') \frac{H' - F'}{H - x} \cdot \frac{1 + at}{1 + at'} .$$

On peut maintenant remplacer v par sa valeur dans l'équation (1) et calculer x .

Les aspirateurs que l'on emploie aujourd'hui permettent de continuer l'opération pendant très-longtemps. Ils sont composés de deux réservoirs placés l'un au-dessus de l'autre (*fig. 346*) et qui tournent à frottement autour d'un axe horizontal BF qui les supporte. Dans la position indiquée par la figure, l'air est aspiré par le tube ABC; il arrive en C au-dessus du niveau de l'eau et la remplace dans le réservoir DC, pendant qu'elle s'écoule par le conduit DD. En même temps le vase inférieur s'emplit et l'air s'en échappe par un autre tube EF. Quand tout le liquide est tombé, on retourne les deux réservoirs, et comme ils sont construits d'une manière identique, ils ne font que changer de rôle en changeant de place.

La méthode que nous venons d'exposer ne s'appuie sur aucun principe incertain; elle serait parfaite si elle n'exigeait une manipulation longue et délicate qu'il serait fort difficile de recommencer plusieurs fois par jour à toutes les époques de l'année. Pour cette raison on a cherché un autre appareil qui pût réunir à la fois tout le degré de certitude de la méthode chimique et toute la commodité de l'hygromètre à cheveu. On a cru pendant longtemps l'avoir trouvé dans le psychromètre que nous allons discuter.

PSYCHROMÈTRE. — Plaçons l'une auprès de l'autre (*fig. 347*) sur une même planchette deux thermomètres B et C, bien con-

Fig. 347.

cordants et très-sensibles. Enveloppons le réservoir du second avec une étoffe de gaze toujours humectée par de l'eau qu'elle reçoit d'un réservoir A, par l'intermédiaire d'une mèche de coton. Cet instrument est le psychromètre. On sait, par ce qui a été dit au sujet de l'évaporation, que la température t' du thermomètre mouillé devient inférieure à t , celle du thermomètre sec, et que la différence $t - t'$ est donnée par la formule de la page 156 :

$$t - t' = \frac{A}{H} (F' - x).$$

Si donc on a déterminé préalablement la constante A, on pourra mesurer $t - t'$ et H, chercher dans les tables la tension maximum F' et calculer la valeur de x . Le psychromètre a été d'abord proposé par Leslie et étudié par Gay-Lussac; le D^r August, de Berlin, lui a donné sa dernière forme, et par des considérations théoriques il a déterminé la constante A à peu près comme il suit :

On suppose, 1° qu'une enveloppe mince d'air atmosphérique de volume v arrive sur la surface du thermomètre; 2° qu'elle se refroidit de t à t' et cède de la chaleur; 3° que l'évaporation de l'eau sature cette couche et absorbe de la chaleur; 4° qu'après la saturation l'enveloppe gazeuse est remplacée par une autre qui continue le même effet; 5° que l'équilibre de température est atteint quand la chaleur cédée par le refroidissement de la couche d'air est égale à la chaleur absorbée par la vapeur qui la sature en se formant.

Le poids de l'air sec contenu dans l'enveloppe considérée, au moment où elle est à t' degrés et saturée de vapeur, est donné par la formule connue

$$\frac{v(0^{\text{re}}, 001293)(H - F')}{(1 + at')760} = \omega(H - F').$$

Le poids de la vapeur qu'elle contenait à l'origine, et dont la tension était x , sera, en désignant par δ la densité de la vapeur,

$$\frac{v(0^{\text{re}}, 001293)\delta x}{(1 + at')760} = \omega\delta x.$$

Enfin le poids de la vapeur qui est formée par l'évaporation et dont la tension est $F' - x$, s'exprime par

$$\frac{v(0^{\text{re}}, 001293)(F' - x)\delta}{(1 + at')760} = \omega\delta(F' - x).$$

L'air sec que contient cette couche et la vapeur qui s'y trouvait à l'origine se refroidissent de t à t' , et la quantité de chaleur qu'ils perdent sera, en désignant par k et k' les chaleurs spécifiques de l'air et de la vapeur,

$$\omega(H - F')k(t - t') + \omega\delta xk'(t - t').$$

D'un autre côté, la vapeur qui s'est formée absorbe une quantité de chaleur qui est égale au produit de son poids par sa chaleur latente λ ,

$$\omega\delta(F' - x)\lambda.$$

En égalant la chaleur cédée à la chaleur absorbée, et mettant x en facteur commun,

$$x [\delta\lambda + \delta k' (t - t')] = F' [\delta\lambda + k (t - t')] - k (t - t') H,$$

d'où l'on tire

$$x = F' \frac{1 + \frac{k}{\delta\lambda} (t - t')}{1 + \frac{k'}{\lambda} (t - t')} - H \frac{\frac{k}{\delta\lambda} (t - t')}{1 + \frac{k'}{\lambda} (t - t')}.$$

Il faut maintenant remarquer que λ étant une quantité très-grande, tandis que k , k' et $(t - t')$ sont toujours très-petits, on peut sans erreur sensible réduire la formule à

$$x = F' - \frac{k}{\delta\lambda} (t - t') H,$$

où il n'y a plus qu'à remplacer k , δ et λ par leurs valeurs, qui sont $k = 0,237$, $\delta = 0,622$, et $\lambda = 600$,

$$x = F' - 0,000635 (t - t') H.$$

Pour établir cette formule, nous avons admis que la couche très-mince d'air qui entoure le thermomètre se sature d'humidité et se refroidit jusqu'à t' , qu'ensuite elle disparaît pour faire place à une autre couche qui éprouve à son tour les mêmes effets. C'est une hypothèse que rien ne démontre. Sans doute cette couche prend de la vapeur et se refroidit; mais rien ne prouve qu'elle en prenne jusqu'à saturation et se refroidisse jusqu'à t' . Il se pourrait très-bien qu'elle abandonnât le réservoir mouillé avant d'avoir atteint cet état limite, et cela arrivera très-certainement si l'air est vivement agité autour de l'instrument. Dans ce cas, l'évaporation deviendra plus rapide et l'abaissement de température devra être augmenté. Non-seulement le calcul de la constante repose sur cette hypothèse et ne tient aucun compte de l'agitation perturbatrice de l'air, mais il néglige encore une autre action qui ne peut être nulle : c'est le rayonnement des corps voisins vers le thermomètre et le réchauffement qu'il en doit recevoir. Il y a donc dans la théorie comme dans l'emploi du psychromètre des incertitudes et des causes d'erreur que M. Regnault a mises en évidence

par des observations nombreuses que nous allons sommairement rapporter.

M. Regnault a placé dans un tube maintenu à une température constante deux thermomètres, dont l'un était mouillé; et il fit passer dans ce tube un courant d'air bien desséché dont il faisait varier la vitesse. Dans ce cas, $x = 0$, puisque l'air ne contient pas d'humidité, et la formule devient

$$0 = F' - \frac{k}{\delta\lambda} (t - t') H;$$

par conséquent, le refroidissement $t - t'$ devrait être constant et pourrait se calculer par des approximations successives, en remplaçant F' dans la relation précédente, d'abord par F et successivement par les tensions maxima F' correspondantes aux valeurs successivement trouvées pour t' .

Les résultats suivants prouvent que cette constance n'existe pas, que $t - t'$ augmente avec la vitesse de l'air, et qu'il est différent du nombre 11^{re},23 que la formule donnerait.

t	t'	$t - t'$	Gaz écoulés en 1 minute.
14,96 ^o	7,58	7,38	797 ^{co}
	6,87	8,09	1096
	5,42	9,54	1466
	5,16	9,80	1845
	4,67	10,29	3045
	4,33	10,63	5067

Bien que ces expériences soient exécutées dans des circonstances tout exceptionnelles, elles montrent que les indications du psychromètre dans l'air atmosphérique doivent dépendre de la vitesse du vent. On en a d'ailleurs la preuve directe par une expérience bien simple, qui consiste à attacher à une corde le thermomètre mouillé et à le faire rapidement tourner comme une fronde. Cette opération le fait toujours baisser de plusieurs dixièmes de degré. Néanmoins, tant que la vitesse du vent ne dépasse pas 4 à 5 mètres par seconde, elle est sans influence appréciable.

La deuxième cause perturbatrice est la présence des parois

rayonnantes voisines. Pour l'étudier, M. Regnault faisait concurremment l'emploi de la méthode chimique et du psychromètre, de manière à contrôler les indications de celui-ci par des expériences analytiques certaines. Il opéra successivement, dans une petite chambre bien close, dans l'amphithéâtre de physique du Collège de France, dont les fenêtres étaient d'abord fermées, ensuite ouvertes, et enfin il plaça le psychromètre dans une vaste cour et loin des murs. Dans ces circonstances diverses, la température observée t' fut toujours un peu plus élevée que sa valeur calculée par la formule, et le réchauffement de l'appareil fut d'autant plus considérable, que l'espace était plus abrité et plus resserré.

Il résulte de ces diverses opérations que le psychromètre, tout en s'approchant beaucoup de se conformer à la formule théorique précédente, est néanmoins soumis à des causes de perturbation locales et variables que l'on ne peut introduire dans le calcul, et dont il faut cependant tenir compte si l'on veut employer cet instrument dans les observatoires. Ce qui paraît le plus simple à faire, c'est de conserver la même forme de fonction, et d'y remplacer le coefficient $\frac{k}{\delta\lambda}$ par une quantité A que l'on déterminera spécialement dans chaque localité. La formule devient alors

$$x = f' - A(t - t')H.$$

Pour calculer la valeur de A qui convient au lieu dans lequel on veut placer un psychromètre, on fera par la méthode chimique plusieurs expériences qui donneront la valeur exacte de x . En même temps on observera le psychromètre qui fera connaître t et t' , et en remplaçant ces quantités x , t et t' dans la formule on calculera A . Les valeurs que l'on trouve ainsi sont à peu près constantes pour un même lieu, à moins que le vent n'y soit considérable ou que l'eau ne se congèle sur la boule; mais elles ne varient ni quand les autres circonstances atmosphériques changent, ni même quand l'instrument est frappé par les rayons solaires.

Pour donner une idée des variations que A peut éprouver, voici les résultats de quelques expériences :

Valeurs de A.

D'après la formule	0,000635
Cour du Collège de France	0,000740
Amphithéâtre ouvert	0,000770
Amphithéâtre fermé	0,001000
Petite chambre fermée	0,001280
A l'air libre, au-dessous de zéro, si l'air est presque sec	0,000750
A l'air libre, au-dessous de zéro, si l'air est presque saturé	0,001300

Une fois qu'on aura déterminé la valeur de A qui convient à un instrument et à une orientation donnée, on pourra se servir du psychromètre pour mesurer x ; mais on voit que cet instrument est loin d'obéir à une loi aussi simple qu'on l'avait d'abord supposé.

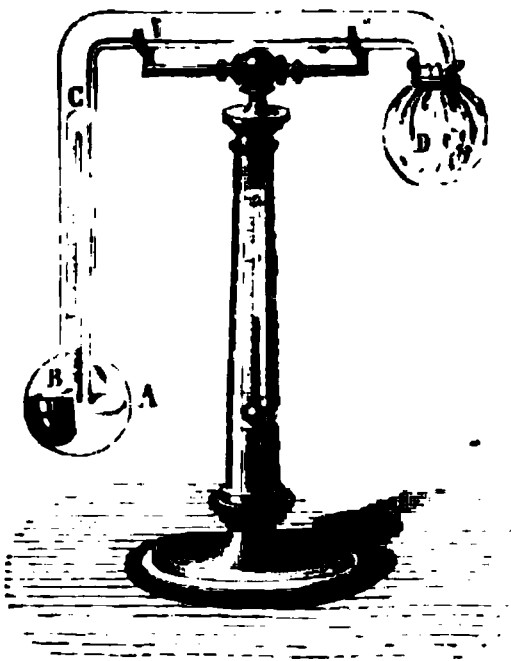
HYGROMÈTRES A CONDENSATION. — Nous arrivons enfin à une dernière méthode incomparablement préférable aux précédentes. Le Roy, de Montpellier, a proposé le premier de refroidir dans l'air un vase plein d'eau en y jetant successivement de petits morceaux de glace, jusqu'au moment où un dépôt de rosée commence à se former sur sa surface. Il est évident que la couche d'air qui est en contact avec le vase en partage la température, et si la rosée se forme à t' , c'est qu'alors l'air commence à être sursaturé et que la force élastique x de la vapeur qu'il contient est un peu plus grande que la tension maximum F' qui correspond à t' . On laisse ensuite réchauffer le vase peu à peu, et bientôt la rosée disparaît à la température t'' ; à cet instant l'air cesse d'être saturé, puisque l'eau condensée reprend l'état gazeux, et conséquemment la force élastique x est inférieure à la tension maximum F'' qui correspond à t'' . x se trouve ainsi compris entre F' et F'' et peut être pris en moyenne comme égal à $\frac{F' + F''}{2}$.

Tel est le principe des hygromètres condenseurs. Ce principe est simple; aucune cause perturbatrice ne peut intervenir pour le modifier, et la seule chose qui reste à faire est d'ima-

giner une disposition d'appareils qui permette de réaliser aisément ces conditions théoriques.

Daniell place sur un support (*fig. 348*) un siphon de verre fermé, purgé d'air et contenant de l'éther en A. Il est terminé par deux boules; la première D, qui est couverte d'une gaze;

Fig. 348.



la deuxième A, qui est nue, et dans laquelle est fixé un thermomètre très-sensible BC. Quand on veut faire une observation, on verse quelques gouttes d'éther sur la gaze qui recouvre D; elles s'évaporent rapidement, refroidissent la boule D et, d'après le principe de la paroi froide, il se produit une distillation du liquide intérieur de A vers D, une absorption de chaleur latente en A, un refroidissement du thermomètre BC et bientôt un dépôt de rosée sur

la boule A. L'observateur se place à une petite distance, de manière à voir se réfléchir l'image du ciel sur la surface du verre en B; il reconnaît le moment où la rosée se forme, au voile qui s'étend sur le point brillant et à une diminution brusque dans l'intensité de la lumière réfléchie; il note alors la température, c'est t' . En cessant de verser de l'éther sur D, cette température se relève, et quand la rosée disparaît, le thermomètre marque t'' .

Cet appareil laisse subsister quelques causes d'erreur. 1° Le refroidissement se fait en A par la surface supérieure du liquide, qui est toujours plus froide que la masse. C'est au niveau de cette surface que la rosée se dépose; c'est aussi à ce niveau qu'il faudrait mesurer la température, mais le thermomètre plongé dans l'intérieur marque une température plus élevée que celle de la couche terminale. 2° La paroi de la boule, qui est en verre, conduisant imparfaitement la chaleur, est plus chaude à l'extérieur qu'à l'intérieur, et le thermomètre n'indique pas la température de la couche d'air quand elle commence à déposer de la rosée. 3° L'observateur, obligé de se tenir au voisinage de l'appareil, introduit de la vapeur dans l'air et modifie, par l'évaporation dont il est le siège, l'état

hygrométrique du lieu. 4° L'éther versé sur la boule A en s'évaporant dans l'air y amène de nouvelles vapeurs qui doivent influencer sur le résultat, puisque lui-même contient de l'eau. 5° Enfin la manipulation n'est pas commode, car il est difficile de verser régulièrement l'éther en D et de régler la progression du refroidissement, qui peut être trop rapide ou trop lent et qui dans les temps secs et chauds devient insuffisant pour produire la condensation.

On voit que l'hygromètre de Daniell laisse à désirer, non pas au point de vue de la théorie, mais parce qu'il ne réalise pas sans causes d'erreur le principe de la condensation. M. Regnault remplace cet instrument par un autre auquel on ne peut rien reprocher de semblable.

Un tube de verre E (*fig. 349*), terminé par un dé d'argent très-mince et parfaitement poli, contient de l'éther. Le bouchon qui le ferme donne accès, d'abord à un tube B qui plonge dans le liquide, ensuite à un autre tube A qui communique avec un aspirateur, enfin à un thermomètre qui indique la température intérieure. Quand l'aspirateur marche, un courant d'air circule dans l'éther, y produit une évaporation et un refroidissement, et bientôt la rosée se dépose sur le dé d'argent. On remarquera : 1° que cette manipulation tout intérieure ne change pas l'état de l'air ambiant ; 2° que le dé d'argent très-mince et très-conducteur est à la même température sur ses deux faces ; 3° que le liquide agité constamment est au même degré dans tous ses points, et que le thermomètre indique nécessairement la température de l'air qui enveloppe la surface du dé ; 4° enfin qu'en réglant convenablement le jeu de l'aspirateur on peut produire un refroidissement rapide ou lent à volonté, et s'arrêter précisément au moment où le voile de rosée se forme.

Avec ces conditions, le nouveau condenseur possède déjà sur celui de Daniell une supériorité marquée ; mais il fallait encore pouvoir saisir avec une précision plus grande que précédemment le moment où la rosée se dépose, et voici comment on y parvient. A côté du dé précédent, on en fixe un second F qui est tout semblable, qui contient lui-même un thermomètre pour mesurer la température de l'air, mais dans lequel on ne met pas d'éther. L'observateur se place à 10 mè-

tres environ, avec une lunette G qui vise les deux tubes à la fois et qui, avant l'opération, permet de constater la parfaite

Fig. 349.



égalité de leur poli. La lunette doit grossir assez pour que tous les détails des surfaces soient parfaitement saisis, et posséder un champ assez large pour qu'on puisse lire sans la déplacer les températures des deux thermomètres. A cette distance, l'observateur n'exerce aucune influence sur l'air ni sur les thermomètres, et l'aspirateur étant à la portée de sa main, il en règle la marche en manœuvrant le robinet, de façon que l'abaissement de température se fasse très-lentement et très-régulièrement. Au bout d'un certain temps, la rosée se forme, et grâce au grossissement de la lunette, on en est averti aus-

sitôt par la différence d'éclat des deux dés. On ferme le robinet à l'instant même et on lit la température t' . L'appareil se réchauffe ensuite, et après un temps très-court la surface réfléchissante redevenant claire, on note t'' qui est très-sensiblement égal à t' .

Avec un peu d'habileté, avec la précaution de régler convenablement le jeu de l'aspirateur, on voit souvent la rosée se former et disparaître alternativement sans que l'on puisse constater aucune variation de la température; c'est que les effluves d'air qui arrivent à l'appareil sont alternativement plus ou moins chargés de vapeur et que l'instrument possède toute la sensibilité qu'il faut pour manifester ces variations, et à plus forte raison pour accuser tout changement hygrométrique si minime qu'il soit. Bien qu'il exige pendant quelques minutes l'intervention de l'observateur, l'appareil condenseur n'offre guère plus de difficulté dans son emploi continu que l'hygromètre de Saussure ou le psychromètre; et il rachète cette légère infériorité par tant de certitude dans les mesures et tant de sensibilité dans les indications, qu'on ne peut hésiter à laisser de côté les méthodes précédentes pour adopter exclusivement celle-ci.

PROPAGATION DE LA CHALEUR.

QUARANTE-DEUXIÈME LEÇON.

DÉCOMPOSITION DE LA CHALEUR RAYONNANTE.

Notions préliminaires. — Appareil de Melloni. — Graduation du galvanomètre. — Décomposition de la chaleur. — Chaleurs lumineuses. — Chaleurs obscures.

NOTIONS PRÉLIMINAIRES. — Lorsqu'un corps a été échauffé et qu'on le place dans le voisinage ou au contact de substances dont la température est plus basse que la sienne, il se refroidit et les échauffe. La chaleur peut donc se transmettre. On reconnaît aisément d'ailleurs que cette communication s'accomplit suivant deux modes distincts : 1^o lentement et de proche en proche, à travers les molécules de milieux continus, c'est-à-dire par *conductibilité*; 2^o rapidement et à distance, en franchissant directement l'intervalle qui sépare deux corps éloignés; alors elle se propage par *rayonnement*. Nous allons étudier d'abord ce dernier phénomène.

L'expérience journalière nous apprend que la chaleur du soleil, des lampes ou des foyers traverse l'air, les carreaux des fenêtres, les châssis des serres et en général tous les corps transparents solides, liquides ou gazeux. Ce fait, qu'il est impossible de contester, peut s'expliquer par deux suppositions contradictoires. Quelques physiciens ont cru que, pendant cette communication, la surface antérieure des corps commence par absorber la chaleur qu'elle reçoit et finit par l'abandonner de molécule à molécule aux parties voisines, qui s'échaufferaient ainsi de proche en proche. D'autres, au con-

traire, ont pensé que la chaleur chemine directement à travers les milieux sans changer leur température et qu'elle les traverse instantanément comme le fait la lumière. Cette dernière opinion a définitivement prévalu après les expériences suivantes. Prévost, de Genève, a fait voir qu'un flux calorifique passe en quantité parfaitement égale à travers une nappe d'eau, soit quand elle est maintenue immobile, soit quand elle coule avec assez de rapidité pour n'avoir pas le temps de s'échauffer. Il a montré qu'une lentille convexe taillée dans l'eau congelée, qui se fond et ne s'échauffe pas quand elle absorbe la chaleur, transmet néanmoins et concentre à son foyer une assez grande proportion de rayons solaires pour enflammer du bois. Enfin Delaroche vit qu'une lame de verre recouverte de noir de fumée cesse d'être traversée par la chaleur, précisément parce qu'elle l'absorbe en s'échauffant.

D'ailleurs, ce qui exclut toute idée de propagation par échauffements successifs, c'est que la chaleur traverse le vide; cela est évident, puisqu'elle nous vient du soleil, et cela fut démontré directement par Rumford. Il prépara dans cette intention un baromètre long, étroit et terminé à son sommet par un large ballon, au centre duquel était le réservoir d'un thermomètre. Il ramollit ensuite le tube à la lampe au-dessus du niveau de mercure et au-dessous du ballon, et il enleva la partie supérieure qui se trouva ainsi fermée et vide. Quand on plongea ce ballon dans l'eau chaude, on vit que le thermomètre montait instantanément, c'est-à-dire que la chaleur traversait le vide barométrique.

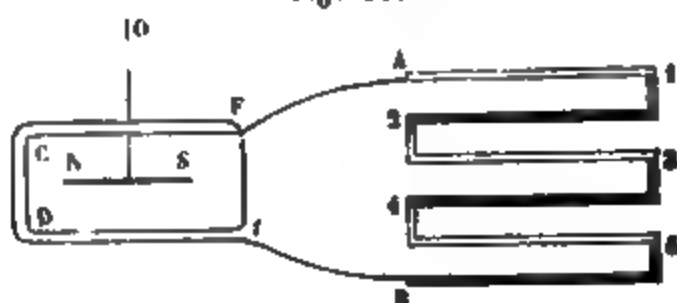
On voit par ce qui précède que nous allons envisager la chaleur à un point de vue tout nouveau. Jusqu'à présent nous avons exclusivement étudié l'action qu'elle exerce sur les corps, lorsque étant accumulée dans leur intérieur elle les dilate, les fond ou les volatilise. Aujourd'hui nous la considérons en elle-même, dans son état de *chaleur rayonnante*, quand elle est en mouvement de propagation rapide à travers les milieux, et quelle les traverse, sans y développer aucun changement de température, de volume ou d'état physique. Elle peut même s'isoler d'eux et se propager dans le vide. Alors elle va affecter tous les caractères et prendre toutes les propriétés de la lumière, qu'elle accompagne toujours et avec laquelle

elle se réfracte, se transmet ou se réfléchit. Pour constater dès maintenant cette analogie, nous emploierons le mot *rayon de chaleur* dans le même sens que le mot *rayon de lumière*, et pour nous guider dans l'étude que nous allons faire, nous serons obligés d'anticiper sur les phénomènes lumineux que nous supposerons connus dans leurs principales lois.

APPAREIL DE MELLONI. — On possède aujourd'hui pour étudier la chaleur rayonnante un instrument d'une extrême sensibilité. Il se fonde sur des propriétés qui seront étudiées dans la suite de ces Leçons, et que nous allons sommairement énoncer.

I. Je suppose que l'on forme une chaîne continue de petits barreaux d'antimoine et de bismuth, soudés alternativement l'un à l'autre et repliés de manière à offrir d'un côté toutes les soudures impaires 1, 3, 5, 7, ... (*fig. 350*), et de l'autre toutes

Fig. 350.



les soudures paires 2, 4, 6, Je suppose, en outre, que les deux extrémités A et B de cette chaîne soient reliées entre elles

Fig. 351.

par un fil métallique continu. Toutes les fois que l'on exposera à une cause de réchauffement, soit les soudures paires, soit les soudures impaires, il se développera un courant électrique circulant à travers le circuit tout entier dans un sens ou dans l'autre. En se fondant sur cette propriété, qui a été découverte par Seebeck, Nobili a construit une *pile thermo-électrique*, qui

est représentée *fig. 351*, dont les soudures paires et impaires

sont alignées sur deux faces opposées C et D, et dont les extrémités aboutissent à deux pinces A et B, que l'on réunit par un fil métallique destiné à compléter le circuit.

II. OErsted a découvert ensuite que tout courant électrique circulant dans un fil, dévie de sa position d'équilibre une aiguille aimantée placée dans son voisinage et tend à la diriger perpendiculairement à la direction du circuit. Conséquemment, si l'on enroule le fil qui réunit les extrémités A et B (*fig. 350*) autour d'un cadre rectangulaire EDCF placé dans le méridien magnétique, et qu'on suspende à l'intérieur une aiguille aimantée NS, elle se déplacera toutes les fois qu'un courant électrique traversera le fil enroulé et l'on pourra mesurer sa déviation sur un cercle horizontal divisé. Pour faire cette mesure aisément, on a construit un appareil représenté en FO (*fig. 352*), et qui se nomme *galvanomètre*.

III. Si maintenant on réunit une pile thermo-électrique avec un galvanomètre, et qu'on dirige un rayonnement calorifique sur les soudures paires ou impaires, il se développera un courant électrique d'autant plus fort que le rayonnement sera plus intense, et ce courant imprimera à l'aiguille aimantée une déviation d'autant plus grande que lui-même sera plus énergique. Dès lors, sans tenir aucun compte du courant électrique qui sert de lien entre les deux phénomènes extrêmes, on peut dire que tout rayon de chaleur en tombant sur la pile fait marcher l'aiguille aimantée, et l'on conçoit la possibilité de mesurer son intensité par la grandeur de la déviation qu'il occasionne. C'est là le principe de l'appareil qui a été construit par Melloni et que nous allons décrire.

Sur une table en bois repose une règle métallique MN, le long de laquelle glissent diverses petites colonnes en laiton que l'on fixe à la place voulue par des vis de pression (*fig. 352*). Chacune d'elles est creuse et reçoit dans son intérieur un cylindre métallique qui peut être élevé, ou abaissé, ou fixé à une hauteur quelconque. C'est sur ces cylindres que sont portées toutes les pièces de l'appareil. On voit qu'elles sont alignées parallèlement à MN et qu'on peut les mettre toutes à la même hauteur.

Ces pièces, représentées dans les *fig. 352, 358, 361*, sont :
 1° Une source calorifique L. 2° Un écran A formé par une

double lame de laiton que l'on peut élever ou abaisser autour d'une charnière horizontale. On le manœuvre en le tirant par

Fig. 352.

un fil de soie sans le toucher avec la main, afin de ne pas l'échauffer. 3° Une petite table en bois qui supporte les substances que la chaleur doit traverser. 4° Un écran limitateur C percé d'orifices plus ou moins larges destinés à restreindre l'étendue du faisceau. 5° La pile thermo-électrique D, dont les faces opposées sont couvertes de noir de fumée, et garnies de tuyaux prismatiques en cuivre. Ces tuyaux, qui s'ouvrent ou se ferment par des portes à charnière, reçoivent et conduisent à la pile les rayons partis de la source L, et arrêtent ceux qui viennent des corps voisins. 6° Le galvanomètre FO, qui est relié à la pile par des fils conducteurs et qui repose sur une

DÉCOMPOSITION DE LA CHALEUR RAYONNANTE. 241
tablette invariable scellée contre un mur. 7° Un dernier écran E, qui empêche tout rayonnement opposé d'arriver sur la deuxième face de la pile.

Quand on a besoin de dévier le faisceau calorifique par des réflexions ou des réfractions, on ajoute à l'appareil une règle supplémentaire PG (*fig.* 358). Elle fait avec MN un angle que l'on change à volonté et qu'on mesure sur un cercle horizontal par une alidade G. C'est sur cette règle qu'on place alors la pile D dans la direction du faisceau dévié.

Cet appareil possède une sensibilité si grande, qu'il suffit d'approcher la main à 30 centimètres de la pile pour imprimer à l'aiguille une déviation de 20 à 25 degrés. Conséquemment, la présence trop rapprochée de l'observateur, ou l'existence d'un foyer, même éloigné, ou le rayonnement des parois de la salle produiront des actions perturbatrices qu'il faut soigneusement éviter. On doit se tenir loin de l'instrument, supprimer toute cause extérieure de réchauffement ou de refroidissement, envelopper l'appareil tout entier dans une tente en toile, sur laquelle on ne laissera que les ouvertures strictement nécessaires pour la manœuvre, et l'on évitera de jamais toucher avec la main une des pièces voisines de la pile.

GRADUATION DU GALVANOMÈTRE. — Avant de procéder aux expériences, il faut commencer par graduer le galvanomètre, c'est-à-dire par chercher une table qui fasse connaître les intensités des rayonnements correspondant à une déviation quelconque de l'aiguille aimantée. On emploie pour cela diverses méthodes, parmi lesquelles nous choisirons la suivante.

Nous placerons la pile entre deux écrans, et derrière chacun d'eux nous disposerons une lampe de Locatelli. De cette façon nous pourrons ou faire agir une lampe sur une face, ou l'autre lampe sur la face opposée, ou les deux lampes à la fois sur les deux extrémités. Nous désignerons par A et B ces deux lampes et par x_a et x_b les intensités des faisceaux qu'elles envoient. Voici la série des opérations qu'il faut exécuter.

1° Faire agir la lampe A seule et la placer à une distance telle qu'elle produise une déviation égale à 1 degré. On prend pour unité le rayonnement correspondant :

$$x_a = 1.$$

2° A et B agissant ensemble, régler la position de B jusqu'à détruire l'effet de A; le faisceau envoyé par B est alors égal à l'unité,

$$x_b = 1.$$

3° Laissant B à la place précédente, et faisant agir les deux lampes à la fois, rapprocher A jusqu'à obtenir une déviation de 1 degré. A ce moment c'est la différence des deux rayonnements qui dévie l'aiguille; cette différence est égale à l'unité et l'on a

$$x_a - x_b = 1, \quad x_a = x_b + 1 = 2.$$

4° Enlever B, faire agir A seule. On trouve une déviation égale à 2 degrés.

Ainsi, quand l'intensité du rayonnement est égale à 2 unités, la déviation trouvée est égale à 2 degrés du galvanomètre. On continue de la même manière.

1° A seule; déviation, 2 degrés :

$$x_a = 2.$$

2° A et B agissent ensemble et s'équilibrent :

$$x_b = 2.$$

3° B reste à la même place, A est rapprochée jusqu'à donner 2 degrés de déviation différentielle :

$$x_a - x_b = 2, \quad x_a = x_b + 2 = 4.$$

4° On éteint B; A donne une déviation de 4 degrés.

Donc l'intensité étant 4, la déviation est 4 degrés.

En continuant de la même manière, on reconnaît que jusqu'à 25 degrés environ la déviation est proportionnelle à l'intensité; mais cette limite passée, la proportionnalité ne se soutient plus, comme on va le voir par l'exemple suivant.

1° A seule; déviation totale, 25 degrés :

$$x_a = 25.$$

2° A et B, ensemble et s'équilibrant :

$$x_b = 25.$$

3° B restant à la même place, A rapprochée; déviation différentielle, 10 degrés :

$$x_a - x_b = 10, \quad x_a = x_b + 10 = 35.$$

4° A restant au même point, B enlevée. On trouve une déviation égale à 34 degrés.

Ainsi l'intensité étant 35, la déviation est 34 degrés. Ces quantités ne sont plus proportionnelles, et la différence s'exagère de plus en plus quand l'angle augmente davantage.

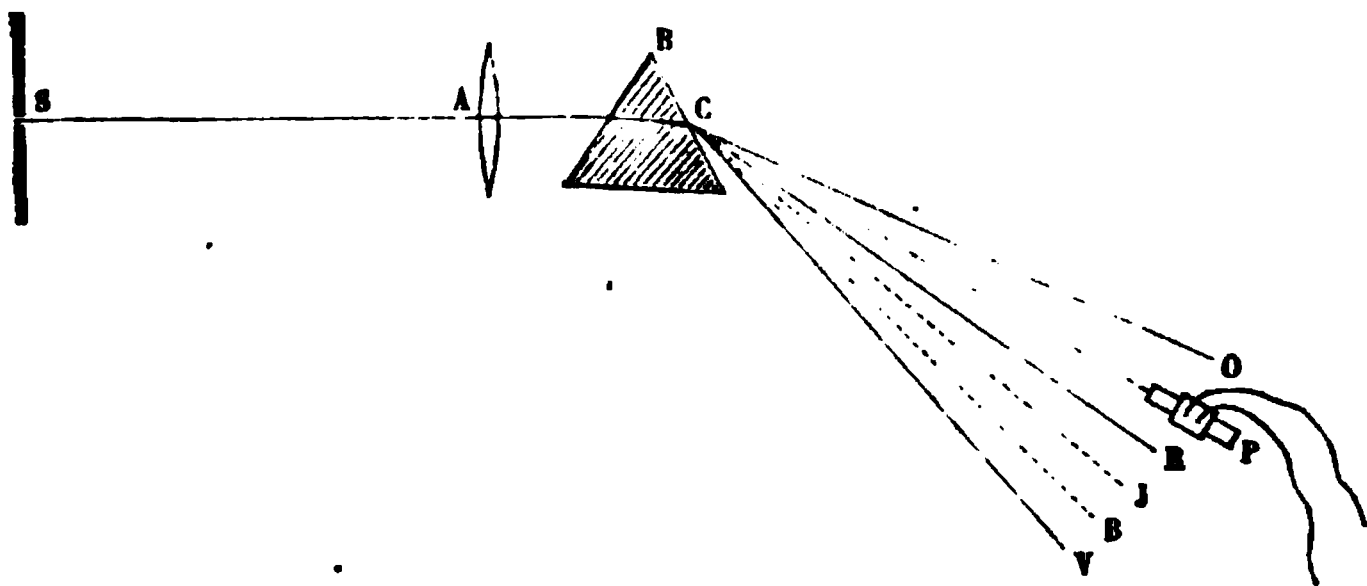
Alors on construira une courbe en prenant les déviations pour abscisses et les intensités pour ordonnées. Ce sera une droite passant par l'origine tant que l'abscisse ne dépasse pas 25; elle se relèvera ensuite en une courbe convexe vers l'axe des x . Il est évident d'ailleurs qu'elle variera avec le galvanomètre et qu'elle devra être vérifiée de temps en temps.

Quand on fait tomber des rayons de chaleur sur la pile, ils échauffent aussitôt la surface des soudures; l'aiguille atteint une déviation stable au bout de quelques secondes et revient au zéro dès qu'on cesse l'action. Mais si l'on a prolongé l'échauffement pendant quelque temps, la pile ne se refroidit ensuite que très-lentement, et l'expérimentateur est obligé d'attendre que l'aiguille ait repris sa position première. Pour éviter cet inconvénient, il faut diminuer autant qu'on le peut la durée du temps pendant lequel la pile reçoit le rayonnement. Or on observe que l'aiguille se met en marche immédiatement après que l'écran est abaissé, qu'elle parcourt un arc d'impulsion considérable, et qu'ensuite elle atteint sa position d'équilibre après une série d'oscillations. Melloni remarqua que l'arc d'impulsion est toujours le même pour une même déviation définitive, et il dressa une table de correspondance entre chaque déviation stable et l'arc d'impulsion qui la précède. Grâce à cette table, il n'est plus nécessaire d'attendre que l'aiguille devienne stationnaire, et la durée de chaque expérience étant considérablement diminuée, l'échauffement permanent de la pile ne se produit plus. Nous admettrons dans ce qui va suivre que l'on ait construit les deux tables dont nous venons de parler, et nous ne donnerons dans les tableaux que des nombres proportionnels aux intensités observées.

DE LA DÉCOMPOSITION DE LA CHALEUR.

Introduisons dans une chambre obscure un faisceau de rayons solaires par une fente étroite S (fig. 353); faisons-le tomber d'abord sur une lentille A, ensuite sur un prisme B,

Fig. 353.



tous deux en sel gemme très-pur, et recevons sur un écran le faisceau réfracté par ces appareils. Si le prisme est placé dans la position qui donne au faisceau émergent la plus petite déviation, si les distances de la fente S à la lentille d'une part et de la lentille à l'écran d'autre part sont égales entre elles et au double de la distance focale principale, nous verrons s'étaler sur l'écran un spectre très-pur commençant en R et présentant une série indéfinie de teintes successives, parmi lesquelles nous distinguerons le rouge, l'orangé, le jaune, le vert, le bleu, l'indigo et le violet (*). On admet que toutes ces couleurs, dont le nombre est infini, étaient toutes contenues et superposées dans le faisceau incident, et qu'ayant la propriété d'être inégalement déviées par le prisme, elles se séparent en le traversant.

Cela posé, prenons une pile de Melloni assez mince pour qu'elle ne reçoive à la fois que des rayons d'une réfrangibilité sensiblement égale, et disposons-la de manière à l'amener successivement dans la direction de chacune des couleurs du

(*) Voyez l'Optique; décomposition de la chaleur.

spectre. Elle n'accusera presque rien dans le violet; mais, à mesure qu'on la déplacera vers les rayons bleus, verts, etc., on verra l'action calorifique augmenter, devenir considérable à partir du vert et continuer à croître jusqu'au rouge extrême.

Il faut donc admettre que chaque lumière simple est accompagnée dans sa réfraction par une chaleur correspondante; et, puisque la formation du spectre lumineux démontre la coexistence de lumières simples superposées dans le rayon incident et leur séparation à travers le prisme, la formation d'un spectre calorifique démontre de la même manière et pour les mêmes raisons que le faisceau calorifique solaire est composé d'une infinité de chaleurs diverses qui se séparent l'une de l'autre, parce qu'elles sont inégalement réfrangibles.

Les yeux voyant la lumière, les diverses espèces de rayons lumineux se distinguent les uns des autres par la différence des sensations qu'elles nous apportent; mais l'impression produite sur nos organes par les chaleurs d'espèce différente étant absolument identique, il est impossible de les distinguer par nos sens, et nous ne pouvons que les définir par leur réfrangibilité. Néanmoins, pour continuer par les mots l'analogie que les faits nous révèlent entre les chaleurs et les lumières nous dirons que celles-là ont des *thermochrôses* diverses, comme nous disons que celles-ci possèdent des *couleurs* différentes, et même nous appellerons *chaleurs rouges, jaunes*, etc., celles qui accompagnent dans le spectre les couleurs de même nom.

Si nous continuons maintenant d'incliner la pile en deçà de la ligne CR, qui correspond au rouge extrême, et si nous la plaçons dans les directions CP, CO, etc., nous trouverons que, loin de cesser où cesse l'effet lumineux, l'action calorifique continue; elle augmente même rapidement, atteint un maximum suivant CP et ne devient nulle que dans la direction CO qui fait avec CR un angle sensiblement égal à RCV.

Il y avait donc dans la radiation solaire incidente non-seulement des chaleurs *lumineuses* qui accompagnent le spectre calorifique, mais il y avait encore des chaleurs *obscur*es qui sont moins réfrangibles que les premières. Elles ne sont point d'espèce unique, puisqu'elles s'étalent dans l'espace OCR; elles doivent être distinguées, au contraire, en une infinité de radia-

tions qui sont différentes en nature, puisqu'elles se réfractent inégalement.

On a mesuré les intensités relatives de l'effet calorifique dans toute l'étendue du spectre donné par la lumière électrique, à travers un prisme de sel gemme; et on les a représentées par les ordonnées d'une courbe (*fig. 353 bis*). On voit que le spectre obscur occupe de A en R un espace deux fois plus grand que le spectre lumineux du rouge au violet, et que le maximum de chaleur en B est trois fois plus considérable que la chaleur du rouge extrême R. La radiation de l'arc électrique, comme celle du soleil, comme aussi celle des lampes, est donc en grande partie composée de rayons calorifiques obscurs; ce que ces sources renferment de chaleur lumineuse est à peine sensible dans le flux total.

Fig. 353 bis.

B



Pour faciliter l'étude que nous allons faire de ces radiations, nous conviendrons de séparer les chaleurs obscures en sept groupes principaux, en divisant l'espace AR en sept parties égales, et nous représenterons les intensités de chacun d'eux par O_1, O_2, \dots, O_7 .

Nous diviserons de même les chaleurs lumineuses qui s'étalent de R à V en sept autres groupes caractérisés par les sept couleurs principales du spectre, et nous désignerons leurs intensités par L_1, L_2, \dots, L_7 . De cette manière l'intensité totale du faisceau incident, avant sa décomposition par le prisme,

sera la somme des intensités de ces chaleurs simples, obscures ou lumineuses :

$$I = (O_1 + O_2 + \dots + O_n) + (L_1 + L_2 + \dots + L_n).$$

Si nous analysons de même les rayonnements envoyés par des foyers quelconques en les faisant passer à travers un prisme de sel gemme, ils se décomposeront de la même manière en radiations simples, qui auront les mêmes réfrangibilités que les précédentes, mais dont les intensités varieront avec la source. Si le faisceau total provient d'un foyer qui ne soit pas lumineux, il ne contiendra que des chaleurs obscures. S'il est plus ou moins lumineux, il contiendra plus ou moins de chaleurs lumineuses, mêlées au groupe des radiations obscures, et en général ces divers rayonnements différeront, non pas seulement par la nature, mais encore par la quantité des chaleurs simples qui les composent.

C'est W. Herschel qui le premier a reconnu le spectre calorifique et découvert les chaleurs obscures dans les rayons solaires; mais comme il employait un prisme de verre pour les séparer et que ce prisme en absorbe la plus grande partie, il n'a point su quelle était l'étendue du spectre obscur. Melloni, au contraire, profita de la propriété que possède le sel gemme de laisser passer tous les rayons et compléta l'étude dont nous venons d'exposer les principaux points.



QUARANTE-TROISIÈME LEÇON.

TRANSMISSION DE LA CHALEUR RAYONNANTE.

Transmission des chaleurs lumineuses. — Transmission des chaleurs obscures. — Loi de la transmission. — Transmission d'un faisceau multiple. — Transmission par les gaz et les vapeurs. — Identité probable de la chaleur et de la lumière.

Puisqu'un flux de chaleur rayonnante, loin d'être homogène, est toujours composé d'une infinité de radiations distinctes, tous les effets qu'il pourra éprouver pendant sa propagation seront la résultante des actions individuellement exercées sur chacun de ses éléments. Nous allons en conséquence examiner séparément les propriétés de chaque radiation simple, et nous commencerons par chercher les lois de leur transmission à travers diverses substances transparentes. Ce sujet a été traité d'abord par W. Herschel, continué par Melloni et repris plus récemment par Masson et moi. C'est de ce dernier travail, que j'extraurai la plupart des résultats qui vont suivre.

Je suppose qu'après avoir décomposé un pinceau de chaleur solaire à travers un prisme de sel gemme, nous plaçons dans le spectre une pile assez mince pour ne recevoir à la fois que des chaleurs de refrangibilité égale, et que nous la fixions successivement dans le trajet de chaque radiation depuis L , jusqu'à O . Nous mesurerons d'abord l'intensité I du faisceau direct, puis, sans toucher à la pile, nous placerons en avant la substance transparente que nous voudrions essayer. L'effet galvanométrique s'affaiblira, l'intensité se réduira à I' et le rapport de I' à I représentera la proportion de chaleur transmise. Commençons par étudier ainsi les chaleurs lumineuses depuis le violet L , jusqu'au rouge L_1 .

TRANSMISSION DES CHALEURS LUMINEUSES. — Trois lames de sel gemme, de verre et d'alun, d'une épaisseur commune, égale

TRANSMISSION DE LA CHALEUR RAYONNANTE. 249
à 8 millimètres, ont été d'abord placées dans le trajet des radiations verte, jaune et rouge. Elles ont donné les nombres suivants :

NATURE de la chaleur incidente.	PROPORTION DES RAYONS TRANSMIS.		
	Sel gemme.	Verre.	Alun.
Vert.....	0,92	0,91	0,92
Jaune.....	0,92	0,93	0,91
Rouge limite.....	0,93	0,85	0,81

Voulant reconnaître l'effet dû à l'épaisseur des substances traversées, nous avons pris deux auges en verre à faces parallèles; la plus mince avait 10 centimètres, la plus épaisse 50 centimètres de longueur. Nous les avons successivement remplies d'eau ou de diverses dissolutions salines incolores, et nous avons toujours trouvé qu'elles laissaient passer une proportion de chaleur constante et égale à 0,92.

Or, puisque le faisceau transmis ne s'affaiblit pas quand l'épaisseur augmente, il est évident qu'il n'est point absorbé par les substances interposées dans son trajet et que la perte très-faible de chaleur éprouvée ne tient qu'aux réflexions qui ont lieu aux faces d'entrée et de sortie. Par conséquent, toutes les chaleurs lumineuses, pourvu qu'elles ne soient pas à la limite rouge extrême du spectre, sont transmises en totalité par les substances transparentes, absolument comme les rayons de lumière qui accompagnent ces chaleurs.

Pour étendre cette identité d'effet qu'on vient de constater entre la chaleur et la lumière, nous avons répété les mêmes expériences avec des substances colorées ou noircies. Des lames de verre ou de sel gemme, sur lesquelles on avait déposé du noir de fumée, et qui ne laissaient pas passer la lumière, éteignirent également tous les faisceaux calorifiques contenus dans la partie visible du spectre. Un verre coloré en rouge par le protoxyde de cuivre, qui éteint, comme on le sait, toutes les lumières du spectre, excepté la lumière rouge, se comporta de la même manière avec la chaleur, c'est-à-dire qu'il ne laissa passer que la radiation calorifique rouge: En général,

un corps quelconque qui éteint ou transmet certaines couleurs simples, éteint ou transmet les chaleurs correspondantes.

Il ne suffit point d'avoir constaté que les radiations calorifiques et lumineuses de même réfrangibilité sont transmises ou absorbées en même temps, il faut encore comparer numériquement les proportions de chaleur et de lumière concomitantes qui traversent un même corps. Dans cette intention nous avons choisi trois verres, l'un vert, l'autre bleu, le troisième violet, qui agissent très-différemment sur les lumières simples. Le premier éteint absolument le rouge, le second l'orangé et le vert; mais ils laissent passer tous les autres rayons en proportion plus ou moins grande; enfin le dernier verre arrête toutes les couleurs, à l'exception du rouge et du violet. Nous avons placé ces verres successivement dans les diverses parties du spectre, et en même temps que nous mesurons par la pile de Melloni la proportion transmise d'une chaleur donnée, nous déterminions, par un procédé optique, la proportion transmise de la lumière correspondante.

Le tableau suivant renferme le résultat de cette comparaison; on y verra que la chaleur et la lumière éprouvent un effet égal.

SUBSTANCES.	RADIATIONS calorifiques et lumineuses étudiées.	PROPORTIONS TRANSMISES	
		de lumière.	de chaleur.
Verre vert.....	Rouge	0,000	0,000
	Orangé.....	0,044	0,040
	Jaune	0,080	0,093
	Vert	0,217	0,209
Verre bleu	Rouge.....	0,390	0,375
	Orangé.....	0,000	0,000
	Jaune	0,008	0,0012
	Vert.....	0,004	0,002
	Bleu	0,132	0,131
Verre violet....	Violet.....	0,455	0,461
	Rouge	0,025	0,032
	Vert	0,000	0,000
	Violet.....	0,045	0,046

Toutes ces expériences peuvent maintenant se résumer. Elles prouvent qu'un faisceau solaire se décompose en une

infinité de rayons de réfrangibilités différentes, et que si l'on considère en particulier l'un de ceux qui sont compris entre les limites du spectre visible, il possède deux propriétés distinctes, l'une d'être lumineux, l'autre d'être calorifique. On ne peut lui enlever la première sans lui enlever la seconde, et toutes les fois qu'il passe à travers une substance quelconque, *la propriété lumineuse et la propriété calorifique sont transmises en proportion égale.*

TRANSMISSION DES CHALEURS OBSCURES. — Si après avoir étudié les chaleurs lumineuses, nous voulons maintenant examiner les radiations obscures qui sont étalées dans le spectre invisible depuis O_1 , qui confine au rouge, jusqu'à O_7 , qui est la moins réfrangible, il n'est plus possible de prévoir l'action exercée sur la chaleur par l'effet optique, puisque celui-ci n'existe plus; il n'y a d'autre ressource que d'isoler les diverses radiations, de les définir par leur réfrangibilité et d'examiner individuellement leurs propriétés. Nous allons en conséquence prendre comme précédemment des lames également épaisses de sel gemme, de verre et d'alun, les placer dans le trajet des radiations O_1 , O_2 , ..., O_7 , et chercher les rapports des intensités du faisceau transmis à celles du faisceau direct. Nous trouvons ainsi :

NATURE des radiations.	CHALEURS TRANSMISES.		
	Sel gemme.	Verre.	Alun.
Rouge limite. L_1	0,93	0,85	0,84
Obscur limite. O_1	0,92	0,88	0,41
Obscur. O_2	0,92	0,54	0,29
Obscur. O_3	0,91	0,22	0,00
Obscur. O_4	0,90	0,00	0,00

Les trois substances que nous venons d'employer, le sel gemme, le verre et l'alun, sont incolores et transparentes, c'est-à-dire qu'elles laissent passer également et en totalité les diverses lumières; et nous avons vu de plus qu'elles sont *athermochroïques* et *diathermanes* pour les chaleurs lumi-

neuses, c'est-à-dire qu'elles les transmettent toutes également et en totalité. Elles agissaient donc identiquement sur toutes les radiations comprises entre L , et L_1 ; mais les expériences qui précèdent prouvent qu'elles ont une action très-inégale sur les divers rayons obscurs depuis O , jusqu'à O_1 .

Le sel gemme les laisse passer en totalité; il est par conséquent diathermane et athermochroïque aussi bien pour le groupe des chaleurs obscures que pour celui des chaleurs lumineuses. C'est le seul corps connu qui possède cette propriété, dont on doit la découverte à Melloni.

Le verre commence à éteindre les radiations aussitôt qu'elles commencent à devenir obscures; et il les absorbe en proportion d'autant plus grande, que leur réfrangibilité diminue davantage.

L'alun se comporte comme le verre, avec cette différence que la proportion de chaleur absorbée augmente beaucoup plus rapidement.

En général, tous les corps transparents et incolores agissent comme le verre et l'alun; ils sont *thermochroïques* pour les radiations obscures, c'est-à-dire qu'ils les absorbent ou les transmettent inégalement; celles qu'ils éteignent le plus sont les moins déviées par le prisme, celles qu'ils transmettent le mieux sont les plus voisines du rouge. Il en résulte que leur interposition dans le spectre tend à en diminuer l'étendue et à le réduire aux seuls rayons visibles. L'action de ces corps est d'ailleurs inégale, et on peut les ranger dans l'ordre suivant par rapport à leur diathermanéité décroissante :

Sel gemme,
Fluorine,
Spath d'Islande,
Verre,
Cristal de roche,
Alun,
Eau liquide.
Eau congelée.

Si l'alun, l'eau et la glace ont la propriété d'éteindre le groupe des chaleurs obscures, il y a des substances qui agissent inversement, c'est-à-dire qui sont opaques pour la lumière et transparentes pour la chaleur obscure. Si l'on noircit

avec du noir de fumée le verre, la fluorine et le sel gemme, ils éteignent toute lumière, mais ils laissent passer la totalité des chaleurs obscures que ces mêmes substances transmettaient. Il en est de même pour la variété de quartz noir, qu'on nomme *quartz enfumé*.

M. Tyndall vient de découvrir que le sulfure de carbone et, à un degré un peu moindre, l'iodure d'éthyle, sont presque aussi diathermanes que le sel gemme pour les chaleurs obscures. Or en y dissolvant de l'iode en quantités croissantes, ces substances deviennent rouges et se foncent de plus en plus; elles arrêtent d'abord les rayons très-réfrangibles, puis peu à peu toutes les lumières jusqu'au rouge, alors elles sont opaques pour l'œil, mais laissent passer la chaleur obscure. La solution d'iode dans le sulfure de carbone enfermée dans un petit ballon et exposée à la chaleur d'une lampe électrique concentre tous les rayons obscurs à un foyer invisible; on peut y enflammer de la poudre, du fulmi-coton ou du magnésium, y rougir du platine et y fondre des métaux comme au foyer d'un miroir ardent.

LOI GÉNÉRALE DE LA TRANSMISSION. — Quand une radiation simple, obscure ou lumineuse d'intensité I traverse une substance quelconque d'épaisseur égale à e millimètres, elle s'affaiblit et se réduit à I' . On peut trouver théoriquement le rapport de I' à I : en effet, négligeons la perte produite par la réflexion et décomposons la lame en tranches successives d'épaisseur égale à 1 millimètre, le rayon I en traversant la première deviendra $I\alpha$; ce faisceau $I\alpha$ éprouvera proportionnellement les mêmes effets dans la seconde et se réduira à $(I\alpha)\alpha$ ou à $I\alpha^2$. En général une épaisseur e transmettra une proportion $I\alpha^e$; α est une constante que nous nommerons le *coefficient de transmission*; sa valeur change avec la substance et la nature des radiations.

Pour vérifier cette loi théorique, nous avons pris un verre jaune d'une épaisseur e égale à 1 millimètre environ; nous l'avons coupé en plusieurs morceaux, et nous faisons passer la chaleur jaune du spectre à travers une ou deux ou trois de ces plaques superposées. Quand il n'y en avait qu'une, le faisceau s'affaiblissait, d'abord par la réflexion aux deux surfaces et il

devenait IR , puis par l'absorption à travers la lame et il devenait $IR\alpha'$. En traversant deux ou trois plaques il se réduisait à $IR^2\alpha''$ ou à $IR^3\alpha'''$. Pour éliminer l'effet des réflexions, nous faisons ensuite passer le même rayon simple à travers un, deux ou trois verres blancs superposés : la perte par la réflexion était la même que précédemment, l'absorption par la substance était nulle, et le faisceau transmis devenait dans ces trois cas IR , IR^2 , IR^3 . En divisant les intensités du faisceau après le passage à travers les verres jaunes par l'intensité après le passage à travers le même nombre de verres blancs, nous devons avoir les quotients α' , α'' , α''' ; enfin, en extrayant les racines carrée et cubique des deux derniers résultats, nous devons trouver un nombre constant α' . C'est, en effet, ce que montre le tableau suivant, et ces expériences justifient approximativement la loi que nous avons théoriquement trouvée.

Nombre des verres jaunes.		Proportion transmise.	α' .
1	α'	0,497	0,497
2	α''	0,2097	0,458
3	α'''	0,0940	0,455

TRANSMISSION D'UN FAISCEAU MULTIPLE. — Après avoir décomposé le faisceau provenant du soleil ou d'une lampe en ses radiations élémentaires et trouvé la loi de leur transmission individuelle, nous allons aborder un phénomène plus complexe; nous allons diriger le faisceau total sur une substance diathermane et étudier sa transmission sans le décomposer. Il est évident que dans cette action multiple chaque radiation simple se conduira comme si elle était isolée et que le faisceau transmis sera égal à la somme de toutes les radiations simples qui auront individuellement traversé la lame.

Soient, d'après la notation convenue, $O_1, O_2, O_3, \dots O_7$, les intensités des sept groupes de chaleurs obscures, et L_1, L_2, \dots, L_7 , les intensités des sept chaleurs lumineuses qui composent le faisceau multiple; nous aurons

$$I = (O_1 + O_2 + \dots + O_7) + (L_1 + L_2 + \dots + L_7).$$

La composition de ce faisceau changera avec la nature de la source; il ne contiendra que des chaleurs obscures s'il provient

d'un corps échauffé au-dessous du rouge; il renfermera, au contraire, des chaleurs obscures et lumineuses si ce corps est incandescent; elles seront mêlées en proportions inégales si la nature et la température du foyer changent, et en général le faisceau calorifique considéré pourra varier par la qualité et par la quantité de ses radiations élémentaires.

En passant à travers une lame diathermane, chaque radiation simple se transmettra suivant la loi $I \alpha^e$, avec des coefficients de transmission différents de l'une à l'autre; nous les désignerons par $\beta_1, \beta_2, \dots, \beta_n$, pour les chaleurs obscures, et par $\alpha_1, \alpha_2, \dots, \alpha_n$, pour les radiations lumineuses. Le faisceau total deviendra donc

$$I' = (O_1 \beta_1^e + O_2 \beta_2^e + \dots + O_n \beta_n^e) + (L_1 \alpha_1^e + L_2 \alpha_2^e + \dots + L_n \alpha_n^e),$$

et le rapport du rayon incident au rayon transmis sera représenté par la formule

$$(1) \quad \frac{I'}{I} = \frac{(O_1 \beta_1^e + \dots + O_n \beta_n^e) + (L_1 \alpha_1^e + \dots + L_n \alpha_n^e)}{(O_1 + \dots + O_n) + (L_1 + \dots + L_n)}.$$

Il est évident, d'après cette formule, que le rapport $\frac{I'}{I}$ doit changer, 1° avec la composition primitive du faisceau incident, c'est-à-dire avec les sources calorifiques; 2° avec la nature de la substance traversée, puisque les coefficients de transmission changent avec le milieu; 3° avec l'épaisseur e ; 4° la composition du faisceau primitif sera altérée, puisque chacune des radiations qui le composaient aura diminué dans des proportions différentes. Après ces prévisions théoriques, nous devons faire connaître et discuter les résultats de l'expérience : ce que nous allons dire est extrait des travaux de Melloni.

Melloni a étudié les sources de chaleur les plus différentes, et les plus constantes qu'il put trouver; ce sont : 1° le rayonnement solaire; 2° la lampe d'Argant; 3° la lampe de Locatelli L (fig. 352), qui n'a point de cheminée, mais qui porte un réflecteur métallique; 4° une spirale de platine placée au-dessus d'une lampe à alcool (fig. 354); elle y devient incandescente et se maintient rouge quand on souffle la lampe; 5° une lame de cuivre noirci (fig. 355), que l'on chauffe à 400 degrés

par une flamme d'alcool ; 6° enfin un cube plein d'eau toujours maintenue en ébullition (*fig. 356*).

Fig. 354.

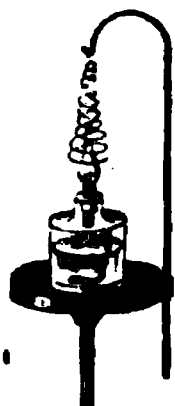


Fig. 355.

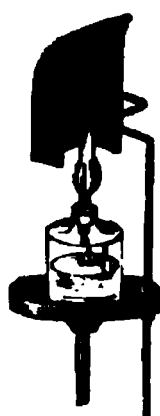


Fig. 356.



Pour exécuter les expériences, on dispose l'appareil comme il est représenté dans la *fig. 352* (p. 240). Après avoir déterminé d'abord l'intensité I du faisceau envoyé directement sur la pile, on interpose en B une substance diathermane qui réduit l'intensité à I' . On évite les erreurs qui viendraient d'une variation de la source pendant l'intervalle des deux mesures, en croisant les observations du faisceau direct et transmis. Ainsi on mesure I, I', I_1, I'_1, \dots , et l'on compare I' à $\frac{I + I_1}{2}$, $I' + I'_1$ à I_1 , et ainsi de suite. En supposant le faisceau incident égal à 100, on a calculé dans le tableau suivant l'intensité de ce faisceau réduite par l'absorption de la lame et par les réflexions aux faces d'entrée et de sortie. Si l'on voulait corriger ces nombres de l'effet des réflexions, il faudrait les multiplier par $\frac{100}{92}$.

	LAMPE de Locatelli.	PLATINE Incandescent.	CUIVRE à 400 degrés.	CUBE à 100 degrés.
Rayonnement direct..	100	100	100	100
Sel gemme.....	92	92	92	92
Fluorure de calcium..	78	69	42	33
Spath d'Islande.....	39	28	6	0
Verre de glace.....	39	24	6	0
Cristal de roche.	37	28	6	0
Acide citrique.....	11	2	0	0
Alun.....	9	2	0	0
Glace très-pure.....	6	0	0	0

Ces résultats justifient les conclusions auxquelles nous avons été conduits par la théorie; nous allons les reproduire et les compléter.

1° Les rayonnements provenant de diverses sources sont inégalement transmissibles et, par conséquent, diversement composés.

Nous voyons, en effet, que les rayons émis par le cuivre à 400 degrés et par le cube à 100 degrés sont absorbés en plus grande proportion que ceux de la lampe de Locatelli ou du platine incandescent. Cela était évident, puisque les premiers sont exclusivement composés de radiations obscures et que les seconds renferment à la fois des chaleurs lumineuses et des chaleurs obscures superposées.

De plus, l'alun éteignant absolument toutes les chaleurs obscures, arrête en totalité celles qui viennent du cuivre à 400 degrés et du cube à 100 degrés, et il décompose le rayonnement de la lampe de Locatelli ou du platine incandescent en deux parts : les chaleurs obscures qu'il absorbe, et les chaleurs lumineuses qu'il laisse passer. Or, comme pour ces deux sources la proportion du faisceau transmis est égale à 0,09 ou 0,02, nous devons conclure que le faisceau total, bien que visible, ne contenait cependant que 0,09 ou 0,02 de chaleurs lumineuses, et qu'il est presque totalement composé de radiations obscures.

En comparant les propriétés des quatre sources précédentes, nous voyons que leurs rayonnements sont de moins en moins transmissibles de la première à la dernière; et comme les radiations obscures sont absorbées d'autant plus qu'elles sont moins réfrangibles, il faut admettre que de la dernière à la première source, les rayons O_1, \dots, O_7 deviennent de moins en moins abondants, tandis que O_1, \dots, O_7 augmentent en proportion. En général, on peut dire que lorsqu'on prend pour foyer calorifique un corps dont la température, d'abord très-basse, augmente ensuite progressivement, il commence par envoyer exclusivement les radiations limites O_1 , auxquelles s'ajoutent ensuite peu à peu O_2, \dots, O_7 . Quand il commence à devenir rouge, il commence à rayonner la chaleur rouge limite L_1 , et ce n'est qu'au moment où il est chauffé à blanc qu'il émet la série entière des radiations depuis O_1 jusqu'à L_7 . Les proportions de

ces diverses chaleurs sont d'ailleurs différentes non-seulement avec la température, mais avec la nature des corps échauffés.

2° Le même tableau nous montre en second lieu que diverses substances éteignent inégalement un même rayonnement, et cela prouve par conséquent que les coefficients de transmission $\beta_1, \dots, \beta_7, \alpha_1, \dots, \alpha_7$ sont différents pour les divers corps.

Jusqu'à présent nous n'avons trouvé qu'une seule substance, le sel gemme, qui parût parfaitement diathermane. Dans les expériences exécutées pour décomposer la chaleur, cela n'avait rien d'étonnant et ne prouvait rien; car nous avons fait passer le faisceau primitif à travers un prisme de sel gemme, lequel doit éteindre tous les rayons incapables de le traverser, s'il en existe, et les radiations qui se trouvaient dans le spectre calorifique étaient évidemment aptes à se transmettre de nouveau dans une seconde lame de sel gemme placée dans leur trajet. Mais les nombres contenus dans le tableau précédent démontrent que les rayonnements des diverses sources traversent le sel gemme sans s'y affaiblir.

On a cru pendant longtemps que cette propriété était absolue; mais il a été démontré par MM. de la Provostaye et Desains que les flux calorifiques provenant de sources à température très-basse étaient partiellement arrêtés par le sel gemme. Dès lors cette substance agit comme toutes les autres : elle éteint les radiations les moins réfrangibles. Il résulte évidemment de là que le spectre calorifique étudié précédemment n'est point complet, qu'il y a vraisemblablement des radiations encore moins réfrangibles que celles qui ont été examinées, et que nous n'avons aucun moyen de savoir jusqu'où elles peuvent s'étendre.

3° En discutant la formule (1), nous avons vu que l'intensité du faisceau transmis doit diminuer avec l'épaisseur des lames traversées. Melloni fit à ce sujet des expériences très-nombreuses sans pouvoir les résumer par une loi simple. Cette impossibilité était évidente; car chaque rayon individuel se transmet suivant la loi $I \alpha^x$ avec un coefficient de transmission variable de l'un à l'autre; et pour calculer l'effet total, il faudrait que l'on connût la valeur de ces coefficients $\beta_1, \dots, \beta_7, \alpha_1, \dots, \alpha_7$, et les intensités $O_1, \dots, O_7, L_1, \dots, L_7$ de chaque

espèce de radiations. L'expérience ne peut donc donner que la valeur du résultat, et il n'y a point de loi à chercher, puisque ce résultat est une fonction complexe d'éléments inconnus, en nombre infini. Tout ce que l'on peut dire, c'est que, pour les substances transparentes autres que le sel gemme, le groupe des chaleurs obscures finit par s'éteindre, tandis que celui des chaleurs lumineuses passe sans être affaibli. Après une certaine limite d'épaisseur, on aura donc

$$\frac{I'}{I} = \frac{L_1 \alpha_1^e + \dots + L_7 \alpha_7^e}{I},$$

et comme $\alpha_1 = \alpha_2 = \dots = \alpha_7 = 1$,

$$\frac{I_1}{I} = \frac{L_1 + \dots + L_7}{I}.$$

Alors le rapport de $\frac{I'}{I}$ deviendra indépendant de l'épaisseur.

C'est ce que l'expérience justifie.

4° Puisque la composition du rayonnement incident est représentée par la formule

$$I = (O_1 + \dots + O_7) + (L_1 + \dots + L_7),$$

et celle du faisceau transmis par

$$I_1 = (O_1 \beta_1^e + \dots + O_7 \beta_7^e) + (L_1 \alpha_1^e + \dots + L_7 \alpha_7^e),$$

les intensités relatives des radiations élémentaires sont changées, et par conséquent les propriétés du faisceau total sont transformées après qu'il a traversé une substance autre que le sel gemme. Généralement il contiendra proportionnellement moins de chaleurs obscures et plus de chaleurs lumineuses, et il se transmettra mieux à travers l'alun, le verre, etc.

Une expérience, qui est due à Delaroche, et qui alors était inexplicable, justifie cette conséquence. Delaroche ayant interposé dans le trajet d'un faisceau calorifique une lame de verre, et mesuré la proportion qu'elle transmettait, dirigea le faisceau sortant sur une deuxième lame pareille à la première, et il trouva qu'elle l'affaiblissait beaucoup moins. En continuant la même action à travers plusieurs verres successifs, il vit que le

dernier laissait passer en totalité les rayons qui sortaient des précédents.

Une lame de sel gemme noirci ne transmet que des radiations obscures, et l'alun les éteint; par conséquent, la superposition de ces deux substances réalise un système imperméable à toute chaleur. En général, si deux substances sont placées en succession et qu'elles aient une thermochrôse identique, la deuxième sera franchie par le rayonnement qui aura traversé la première; mais elle l'arrêtera entièrement si les deux thermochrôses sont opposées.

Les résultats suivants démontrent cette conclusion :

1 ^{re} substance.	2 ^e substance.	Proportion transmise.
Sel gemme noirci.	Alun.	0
Sel gemme.	Alun.	9
Verre de glace.	Alun.	27
Acide citrique.	Alun.	85
Alun.	Alun.	92

TRANSMISSION PAR LES GAZ ET LES VAPEURS. — M. Tyndall imagina, en 1860, une méthode différentielle très-sensible, pour mesurer les absorptions que les divers gaz exercent sur la chaleur. Il fait passer à travers un tube vide la radiation d'un foyer quelconque; il la reçoit sur une pile de Melloni, et il en détruit l'effet par une source compensatrice, agissant sur l'autre face de la pile. Les choses étant en cet état, il introduit un gaz ou une vapeur dans le tube, aussitôt l'aiguille du galvanomètre indique que la source compensatrice est devenue prédominante, c'est-à-dire que le gaz a absorbé de la chaleur. Supposons que le foyer calorifique produise à travers le tube vide une déviation de 72 degrés, il équivaut à 308 fois celui qui dévierait l'aiguille de 1 degré. Après qu'il a été compensé, on introduit un gaz dans le tube. Si la déviation diminue de n degrés, l'absorption sera égale à $\frac{n}{308}$, et comme on peut apprécier une valeur de n égale à $\frac{1}{2}$ degré, on pourra déceler une absorption de $\frac{1}{616}$ du rayonnement incident.

Telle est la méthode de M. Tyndall. Pour la mettre en pratique, il employait un cube noirci rempli d'eau bouillante, qui

se raccordait avec un premier tube de cuivre, entouré d'eau froide, et vidé par une machine pneumatique. Ce tube était suivi d'un autre en cuivre poli, de 1^m,20, fermé à ses deux extrémités par des plaques de sel gemme, et dans lequel on pouvait, ou faire le vide, ou introduire un gaz. Immédiatement après, se trouvait la pile garnie de ses réflecteurs coniques; elle était suivie d'un écran et d'un deuxième cube qu'on éloignait ou qu'on rapprochait jusqu'à compenser l'effet du premier.

Quand, au lieu de cubes de cuivre, on emploie une source de chaleur lumineuse, débarrassée de tous rayons obscurs, on trouve que tous les gaz ou vapeurs incolores sont absolument diaphanes : cela devrait être, puisque l'œil ne saisit aucune différence entre eux; mais ils se comportent très-inégalement sur les chaleurs obscures.

1^o Les gaz simples incolores ou leurs mélanges, l'oxygène, l'hydrogène, l'azote, l'air atmosphérique, transmettent également et en grande quantité les chaleurs obscures. Leur pouvoir absorbant sous la pression atmosphérique est égal à $\frac{1}{300}$, prenons-le comme égal à l'unité.

2^o Tous les gaz composés, au contraire, et toutes les vapeurs des corps composés, même sous une pression très-faible, éteignent une proportion considérable du flux calorifique obscur. Voici la table de leurs pouvoirs absorbants à $\frac{1}{76}$ d'atmosphère, comparés à celui de l'air sous la pression de 760 millimètres.

Air	1
Oxyde de carbone	750
Acide carbonique	972
Acide chlorhydrique	1005
Bioxyde d'azote.....	1590
Protoxyde d'azote.....	1860
Hydrogène sulfuré.....	2100
Ammoniac.....	5465
Gaz oléfiant.....	6030
Acide sulfureux	6480

3^o A mesure que la densité d'un gaz augmente, son pouvoir absorbant croît, mais non proportionnellement, comme on va le comprendre. Pour une densité d la quantité T de chaleur transmise est représentée, pour un rayon simple, par $C\alpha'$; pour une densité d' , elle sera $T' = C\alpha'^e$; le rapport de T à T' , égal à

celui de α'' à α''' , sera donc fonction de l'épaisseur, il ne pourra être égal à celui des densités, qui est constant. L'expérience prouve cependant que la proportionnalité existe, quand les pressions sont très-petites. Voici, en valeur absolue les quantités de rayons absorbées sous deux pressions déterminées.

	NOMBRES DE RAYONS ABSORBÉS SUR 300, sous les pressions	
	0 ^m ,0127	0 ^m ,0254
Sulfure de carbone.....	14,8	18,8
Benzol	78	108
Éther méthyliodhydrique.....	60	96
Éther iodhydrique	94	120
Acide chlorhydrique	137	»
Esprit de bois.....	133	165
Éther formique.....	133	193
Éther propionique	168	»
Alcool.....	167	»

Les parfums répandent dans l'air des quantités à peine appréciables de matière; mais ces quantités suffisent pour absorber d'énormes proportions de chaleur obscure, comme le montrent les résultats suivants :

	Pouvoir absorbant
Air sec.....	1
Patchouli.....	30
Bois de Sandal	32
Bergamote.....	44
Néroli	47
Portugal	67
Thym.....	68
Huile de laurier.	80
Cassia.	109
Essence d'anis.....	372

Ainsi, la quantité insensible de vapeur répandue dans l'air par l'huile d'anis, suffit pour augmenter dans le rapport de 1 à 372 le pouvoir absorbant de ce gaz.

On remarquera que cette faculté d'absorption n'existe pas dans les gaz simples, ni dans leurs mélanges, par exemple l'air; elle se présente avec une grande énergie dans l'oxyde d'azote, qui contient les mêmes éléments que l'air, et à peu près dans

les mêmes proportions. C'est donc une propriété qui dépend de la constitution moléculaire. Or M. Tyndall a remarqué que les substances à l'état liquide ou à l'état de vapeurs conservent le même ordre dans l'échelle des corps diathermanes ; de sorte que les liquides qui absorbent le plus, donnent les vapeurs les plus absorbantes. Cette loi semble prouver que la faculté qui nous occupe est inhérente à la molécule elle-même, et qu'elle est indépendante de l'état physique.

Il résulte de là que, l'eau étant le corps le moins diathermane, la vapeur d'eau doit être la plus absorbante des vapeurs. C'est ce que l'expérience a vérifié ; il suffit de $\frac{1}{2}$ centième de vapeur dans l'air, pour qu'une épaisseur de dix à quinze pieds d'atmosphère arrête tous les rayons obscurs venus du sol.

On savait depuis longtemps que l'air laisse passer les rayons lumineux. On voit qu'il transmet aussi les rayons obscurs du soleil s'il est sec, mais qu'il les arrête en s'échauffant, s'il est humide ; on voit aussi qu'il laisse échapper ou qu'il retient les rayons obscurs de la terre, suivant qu'il est sec ou chargé de vapeur d'eau. C'est cette vapeur qui donne à l'atmosphère la faculté d'être échauffée par les rayons solaires, c'est elle qui empêche la terre de se refroidir par rayonnement. Partout où elle abonde, le climat est tempéré ; quand elle manque, comme au sommet des montagnes, le sol reçoit pendant le jour les rayons solaires avec toute leur énergie, et il perd pendant la nuit toute sa chaleur, ce qui cause des variations excessives.

Nous avons dit que les gaz absorbaient en général la chaleur obscure. Il faut distinguer : par exemple, l'acide carbonique est presque diaphane pour la chaleur venue du cuivre, il est opaque pour celle qui vient de l'oxyde de carbone en combustion, c'est-à-dire de la flamme qui produit ce même acide carbonique. Sans insister pour le moment sur ce rapprochement, nous dirons que M. Tyndall a réussi à doser la quantité d'acide carbonique qui se trouve dans les gaz de la respiration, par l'absorption que ces gaz exercent sur la chaleur de la flamme d'oxyde de carbone.

IDENTITÉ PROBABLE DE LA CHALEUR ET DE LA LUMIÈRE. — Avant de continuer l'étude de la chaleur rayonnante, nous allons

résumer les expériences précédentes et chercher s'il est possible de les expliquer par une hypothèse sur la constitution des radiations.

I. Il existe une infinité de chaleurs rayonnantes élémentaires, qui se distinguent par toutes leurs propriétés physiques et en particulier par leur réfrangibilité différente. Superposées dans les rayonnements naturels, elles se séparent à travers un prisme et s'étalent en un spectre calorifique très-étendu.

II. Il existe de même une infinité de lumières simples qui, par la même cause, se répartissent dans un spectre lumineux moins dilaté que le précédent, mais qui lui est superposé dans une partie de son étendue.

III. Il y a des chaleurs sans lumière : ce sont les moins réfrangibles ; il y a aussi des lumières sans chaleur sensible, car le violet affecte à peine la pile de Melloni ; et d'une extrémité à l'autre du spectre mixte l'effet lumineux et l'effet calorifique concomitants ne varient pas proportionnellement. Ainsi, la lumière augmente du rouge au jaune, pour diminuer du jaune au violet, tandis que la chaleur décroît graduellement du rouge au violet.

IV. En prenant dans le spectre mixte une direction quelconque, mais déterminée, elle contient à la fois un rayon lumineux et un rayon calorifique concomitants ; ils ne peuvent jamais se séparer l'un de l'autre, et toute action qui affaiblit l'un affaiblit l'autre en proportion égale.

On peut expliquer ces résultats par deux hypothèses :


1° On peut admettre que la chaleur et la lumière coexistant dans un point quelconque du spectre mixte sont dues à deux rayonnements de même réfrangibilité, mais tout à fait distincts. Dans cette hypothèse, on concevrait que les parties les plus lumineuses du spectre ne soient pas les plus calorifiques ; on concevrait aussi qu'il y ait des chaleurs sans lumière et des lumières sans chaleur, puisque les causes de ces effets seraient différentes ; mais on ne saurait expliquer comment une radiation calorifique et une radiation lumineuse de même réfrangibilité ne puissent s'isoler l'une de l'autre et soient si intimement liées, que tout affaiblissement de la première entraîne un affaiblissement égal de la seconde.

2° On peut, au contraire, supposer que la cause de la chaleur est la même que celle de la lumière. Nous ferons voir dans la suite que la lumière s'explique si l'on admet qu'il y ait dans l'espace un éther élastique continu capable de transmettre avec une vitesse très-grande des mouvements vibratoires très-rapides. Ces vibrations de l'éther impressionnent la rétine comme celles de l'air affectent l'oreille. On démontre que si une somme de vibrations en nombre infini, différentes par la rapidité de leurs oscillations, sont superposées dans une direction unique, elles se séparent en traversant un prisme, les moins rapides se déviant le moins, et toutes s'étalant dans un spectre où elles se succèdent d'après l'ordre croissant de la rapidité de leurs mouvements. Cela étant, la deuxième théorie de la chaleur consiste à supposer que les vibrations de l'éther qui sont les moins rapides et les moins réfrangibles produisent de la chaleur sans affecter l'œil et forment le spectre calorifique obscur, qu'à une certaine limite de rapidité d'oscillation, elles commencent à impressionner la rétine sans cesser d'échauffer les corps qui les reçoivent, et qu'ensuite les vibrations de plus en plus rapides produisent toutes les lumières, du rouge au violet et toutes les chaleurs correspondantes. Dans cette hypothèse, il n'y aurait donc, suivant une même direction de réfraction, qu'un seul mouvement vibratoire; mais il aurait deux propriétés et produirait deux effets : la propriété et l'effet lumineux, la propriété et l'effet calorifique. Par conséquent il est de toute évidence que jamais on ne pourra séparer les deux effets l'un de l'autre, et que toute action qui affaiblira la vibration affaiblira en même temps et également la chaleur et la lumière qu'elle produit.

On voit que non-seulement nous expliquons ainsi les phénomènes précédents, mais que nous prévoyons tous ceux qui vont suivre et qu'à l'avance nous pouvons dire que la chaleur suivra toujours la lumière de même réfrangibilité et offrira toutes ses propriétés; c'est ce qui se trouvera confirmé sans aucune exception par tous les travaux qui suivront.

Si l'on accepte cette théorie, on peut se demander comment il se fait que d'une extrémité à l'autre du spectre les deux effets calorifique et lumineux ne sont pas proportionnels. A cet égard il faut remarquer que l'effet physiologique ne

doit pas seulement dépendre de l'intensité des vibrations, mais encore et surtout de leur rapidité; la sensibilité de la rétine peut être très-diverse, absolument comme celle de l'oreille, qui est très-inégalement impressionnée par les vibrations sonores, lentes ou rapides. Mais, sans recourir à aucune considération de ce genre, on peut au moins savoir pourquoi nous ne voyons pas les radiations obscures; cela tient uniquement à ce que ne pouvant traverser les liquides, elles s'éteignent à travers les humeurs de l'œil avant de pénétrer jusqu'à la rétine. Nous admettrons à l'avenir cette théorie, qui explique tout et qui peut tout prévoir.

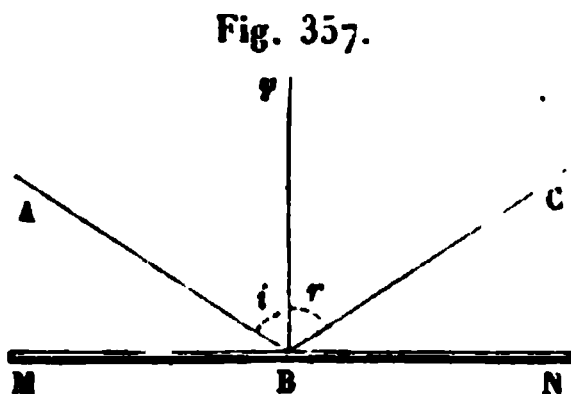


QUARANTE-QUATRIÈME LEÇON.

DE LA RÉFLEXION DE LA CHALEUR.

Direction du faisceau réfléchi. — Intensité du faisceau réfléchi. — Cas des surfaces transparentes. — Cas des métaux. — Diffusion de la chaleur.

Quand un rayon calorifique AB d'intensité connue rencontre dans son trajet une surface polie MN (*fig. 357*), il se réfléchit



suivant BC. Nous allons chercher, 1° quelle est la direction du faisceau BC; 2° quelle est son intensité.

DIRECTION DU FAISCEAU RÉFLÉCHI. — Pour trouver les lois géométriques de la réflexion, on peut employer l'appareil de Melloni, disposé comme le montre la *fig. 358*. Il porte sur la base MN un appareil additionnel composé de deux cercles horizontaux superposés et réunis par un axe commun autour duquel tournent, à la base, une règle GP qui soutient la pile de Melloni et, au sommet, un miroir I. Ce miroir et la règle GP peuvent faire avec le rayon incident des angles quelconques que l'on mesure sur les divisions de deux cercles par les deux verniers G et F. Supposons qu'après avoir fixé le miroir dans une position déterminée, on fasse tomber sur sa surface un rayon limité convenablement par un diaphragme C, puis que l'on dirige la pile jusqu'à recevoir sur elle la lumière réfléchie; on verra qu'alors l'aiguille du galvanomètre est déviée, et

qu'elle cesse de l'être aussitôt que la pile est placée en dehors du faisceau lumineux. Conséquemment, la réflexion de la

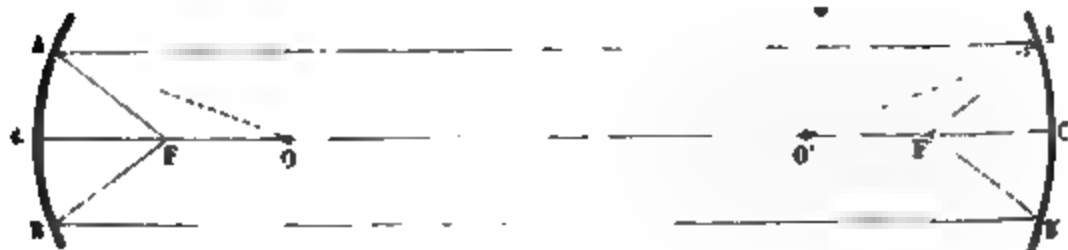
Fig. 358.

chaleur suit les mêmes lois que celle de la lumière. Ces lois sont les suivantes :

- 1° Le plan d'incidence se confond avec le plan de réflexion.
- 2° L'angle d'incidence est égal à l'angle de réflexion.

Comme la mesure précédente est essentiellement grossière et qu'il n'y a aucun moyen de la rendre plus précise, on a cherché à justifier les lois de la réflexion de la chaleur en montrant que les conséquences auxquelles elles mènent sont toujours exactes. Par exemple, on sait qu'en faisant tomber sur un miroir sphérique concave des rayons lumineux parallèles à son axe OC (fig. 359), ils se concentrent après la

Fig. 359.



réflexion en un foyer F situé au point milieu de CO . Conséquemment, si la chaleur suit les mêmes lois de réflexion qu

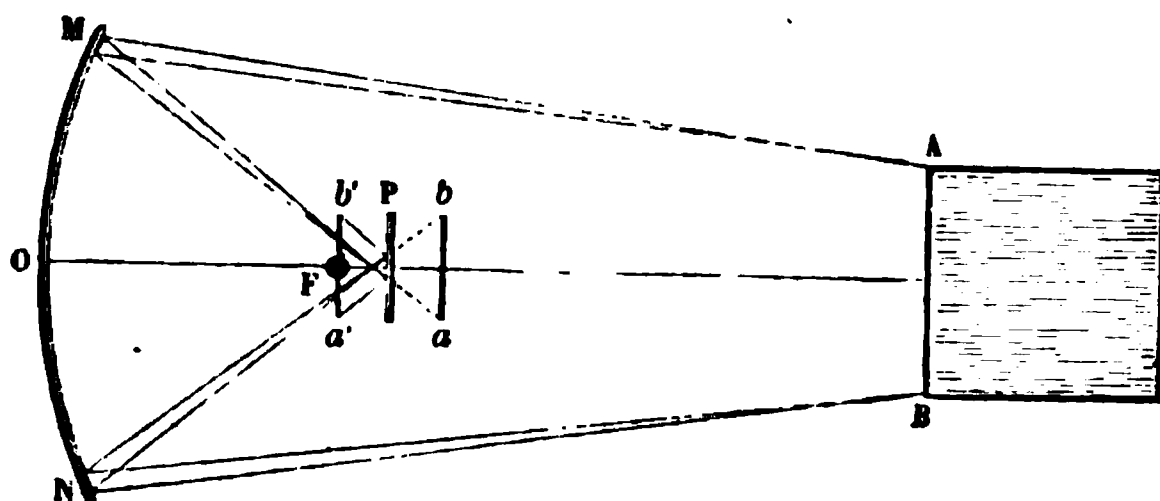
la lumière, elle devra se concentrer au même foyer. On sait, en effet, que cela a lieu, et c'est sur cette propriété que se fonde la construction des *miroirs ardents* qui peuvent liquéfier les métaux ou enflammer les corps combustibles.

Pour continuer ce genre de démonstration à posteriori, on fait dans les cours publics l'expérience des miroirs conjugués. Ces miroirs concaves, en laiton poli, et qui ont au moins 60 centimètres d'ouverture, sont placés l'un vis-à-vis de l'autre à 10 ou 15 mètres de distance et dirigés de manière à ce que leurs axes OC , $O'C'$ soient confondus (*fig. 359*). Il est clair qu'une bougie allumée placée en F enverra sur le premier miroir un cône de rayons AFB ; ceux-ci se réfléchiront, seront renvoyés parallèlement à l'axe et formeront un faisceau cylindrique AA' , BB' qui se transmettra dans l'espace sans s'affaiblir, puisque son étendue ne varie pas. Arrivé sur le second miroir, il se réfléchira de nouveau et viendra se concentrer en F' où il formera une petite image très-limitée et très-brillante. On en détermine exactement la place et l'on y fixe la mèche d'une fusée. Après cela, on remplace la bougie F par une lampe électrique qui envoie des rayons de même direction, mais plus intenses que ceux de la bougie et qui suffit pour enflammer la fusée; mais si l'on avait placé celle-ci à une distance même très-petite de F' , on n'aurait pas réussi à l'allumer. La chaleur en se réfléchissant suit donc la même route que la lumière.

INTENSITÉ DU FAISCEAU RÉFLÉCHI. — La question de mesurer la proportion de chaleur réfléchie offre plus de difficulté. On la crut d'abord plus simple qu'elle ne l'est en réalité, et Leslie se contenta de la solution suivante. Un cube rempli d'eau bouillante AB (*fig. 360*) envoyait des rayons sur un miroir concave qui les réfléchissait et tendait à former une image renversée ba de la face AB . Mais avant d'arriver à ce plan focal, les rayons étaient reçus en P sur des lames de diverses substances, de dimensions égales et polies sur leur surface antérieure. Là ils étaient réfléchis de nouveau et se concentraient en $a'b'$ où l'on fixait un thermomètre différentiel F . Il est évident que les différentes lames placées en P interceptent une partie toujours égale de la chaleur émise par AB , qu'elles laissent arriver au

miroir MN et qu'elles reçoivent sur leur face antérieure un faisceau toujours égal. Par suite, les élévations de température

Fig. 36o.



du thermomètre F sont proportionnelles à la quantité de chaleur réfléchiée par les lames diverses que l'on place en P, et leur rapport mesure celui des *pouvoirs réflecteurs* des diverses substances. Leslie trouva que le laiton poli possède le plus grand pouvoir réflecteur; il le prit comme terme de comparaison, le désigna par 100, et ceux des autres corps furent proportionnellement exprimés par les nombres suivants :

Résultats de Leslie.

Laiton	100	Plomb	60
Argent.	90	Étain amalgamé.....	50
Étain	85	Verre.....	10
Étain plané.....	80	Verre huilé.....	5
Acier	70	Noir de fumée.....	0

On voit que Leslie considérait les pouvoirs-réflecteurs comme des constantes spécifiques propres à chaque substance et qu'il se contentait d'en déterminer les rapports. Cela était une idée fausse; la quantité de lumière réfléchiée change avec l'inclinaison, et pour la déterminer, nous prendrons un rayon incident d'intensité connue I , nous mesurerons l'intensité I' du rayon réfléchi, et nous calculerons la proportion $\frac{I'}{I}$ de lumière réfléchiée; nous chercherons suivant quelles lois elle varie avec l'incidence, et comme la chaleur rayonnante est un

composé multiple de radiations simples superposées, nous examinerons successivement chacune d'elles. Cette étude rationnelle a été commencée par Melloni et continuée par MM. de la Provostaye et Desains.

Le rayon incident arrivant dans la direction de MN (*fig.* 358) et la pile étant placée en D sur la règle mobile GP, on la dirige d'abord sur le prolongement de MN, de manière à recevoir le faisceau direct et à mesurer son intensité I. On place ensuite en I le miroir qu'on veut étudier, et on lui donne une inclinaison qu'on détermine par l'alidade F; puis amenant la pile dans la direction du faisceau réfléchi, on mesure son intensité I'. Dans les deux cas, la distance de la source à la pile est la même; par conséquent, le rapport $\frac{I'}{I}$ est égal à la proportion de chaleur réfléchie. On trouve qu'il augmente généralement avec l'inclinaison.

SUBSTANCES TRANSPARENTES. — Pour obtenir les lois de la réflexion calorifique, il était naturel de comparer les proportions de chaleur et de lumière réfléchie par un même corps. On a commencé par les substances transparentes et l'on a pris le verre pour exemple. Or Fresnel trouva théoriquement que la fraction de lumière réfléchie est représentée par la formule

$$\frac{I'_1}{I_1} = \frac{1}{2} \frac{\sin^2(i-r)}{\sin^2(i+r)} + \frac{1}{2} \frac{\tan^2(i-r)}{\tan^2(i+r)},$$

dans laquelle *i* et *r* sont les angles d'incidence et de réflexion, qui sont liés par la relation

$$\sin i = n \sin r.$$

On pouvait donc calculer la proportion $\frac{I'_1}{I_1}$ de lumière réfléchie par le verre, mesurer avec l'appareil de Melloni la fraction $\frac{I'}{I}$ de chaleur réfléchie par le même corps sous les mêmes incidences et comparer $\frac{I'_1}{I_1}$ à $\frac{I'}{I}$. Voici le résultat de cette comparaison qui montre l'identité numérique des deux phénomènes :

Incidence.	PROPORTION RÉFLÉCHIE	
	de chaleur.	de lumière.
80°	55,1	54,6
75	40,7	40,8
70	30,6	30,8
60	17,99	18,3
50	11,66	11,7
40	8,08	8,1
30	6,12	6,1
20	5,03	5,0

La question qui nous occupe peut donc être considérée comme étant résolue pour les substances transparentes. On voit que pour calculer $\frac{I'}{I}$ sous une incidence quelconque, il suffira d'avoir déterminé l'indice de réfraction n . Comme cet indice est sensiblement le même pour les diverses couleurs, il sera aussi très-peu différent d'une chaleur à une autre, et l'on peut dire que toutes seront très-approximativement réfléchies en proportion égale.

SUBSTANCES MÉTALLIQUES. — Le phénomène est plus complexe quand on s'adresse aux métaux. Cependant Cauchy a réussi à exprimer théoriquement les lois de la réflexion de la lumière sur ces corps, et j'ai fait de mon côté des expériences nombreuses qui confirment les formules. La question optique est donc aussi bien résolue pour les métaux que pour les corps transparents, et la comparaison des effets calorifiques et lumineux peut se faire de la même manière. Elle présente ici un intérêt de plus. Le verre réfléchissait également les couleurs diversement réfrangibles, mais les métaux ne sont plus dans ce cas. Le cuivre est rouge, parce qu'il réfléchit mieux les lumières moins réfrangibles; l'or est jaune, parce qu'il réfléchit mieux la partie moyenne du spectre, et le zinc doit sa teinte bleuâtre à cette circonstance qu'il éteint par sa réflexion une partie des lumières rouge et jaune et une portion plus petite de la lumière bleue. Nous avons donc à examiner si ces substances réfléchissent inégalement les chaleurs différentes, et également les chaleurs et les lumières simples de même réfrangibilité. J'avais déterminé pour chacun de ces métaux les

proportions réfléchies des diverses couleurs du spectre ; de leur côté, MM. de la Provostaye et Desains ont fait la même opération pour les chaleurs qui ont la même réfrangibilité, et ayant comparé leurs expériences aux miennes, ils ont reconnu que les deux ordres de phénomènes sont absolument identiques, comme on en jugera par le tableau suivant :

		INCIDENCE DE 70 DEGRÉS.			
		Platine.	Zinc.	Métal des miroirs.	Laiton.
Chaleur..	Vert du spectre..	0,59	0,65	0,58	0,63
	Rouge.	0,60	0,60	0,65	0,75
	Obscure.	"	"	"	0,90
Lumière..	Vert du spectre..	"	0,62	0,62	0,62
	Rouge.	"	0,58	0,69	0,72

Toutes ces expériences prouvent, en résumé, que les mêmes lois de la réflexion s'appliquent aux deux ordres de phénomènes, et cette égalité des proportions réfléchies est une nouvelle raison pour croire que la chaleur et la lumière ne sont rien autre chose que des effets différents d'une même cause. Nous allons encore les comparer dans un autre genre de phénomènes.

DIFFUSION DE LA CHALEUR. — Quand un faisceau lumineux rencontre une surface qui n'est pas polie, il est renvoyé dans toutes les directions à la fois, et le rayon incident se décompose en une infinité de pinceaux qui, partant de la surface, se propagent vers tous les points de l'espace. Cette action se nomme la *diffusion* ; c'est à elle que les corps doivent la propriété d'être visibles quand ils sont frappés par la lumière. Ce n'est d'ailleurs qu'une réflexion irrégulière qui se fait à la surface même ou à une petite profondeur, et qui s'exerce avec une intensité très-différente sur les corps de nature diverse et diversement polis. Elle est souvent accompagnée d'une particularité qu'il faut noter : c'est que les rayons de couleur différente ne sont pas également diffusés. Que l'on éclaire, par exemple, une étoffe rouge par le rouge du spectre, elle s'illumine avec

beaucoup d'éclat ; qu'on fasse tomber sur elle des rayons bleus, ils s'éteignent entièrement. Et puisque les diverses couleurs simples prises isolément sont inégalement renvoyées quand elles tombent sur cette étoffe, la lumière blanche qui les contient toutes cessera d'être blanche dans le faisceau diffusé et prendra une teinte rouge. C'est donc parce que les corps choisissent ainsi certains rayons qu'ils réfléchissent et certains autres qu'ils éteignent, qu'ils nous paraissent colorés dans la nature. Cela posé, la question que nous allons étudier est celle de savoir si la chaleur éprouve les mêmes actions que la lumière, si elle se diffuse dans toutes les directions et si les divers rayons de chaleur sont inégalement renvoyés.

Melloni prend une plaque B de nature quelconque, la couvre de blanc de céruse, par exemple, et l'expose sous une incidence quelconque à l'action d'une source calorifique L (*fig. 361*),

Fig. 361.

puis il place la pile sur la règle mobile GP et la dirige vers la plaque B. L'effet se manifeste aussitôt ; mais comme il est extrêmement faible, on a soin, pour le mieux constater, d'armer la pile avec un large cône de laiton poli qui recueille une grande quantité de rayons et les concentre sur les soudures ; alors le galvanomètre marque plusieurs degrés, et l'on en conclut que la plaque B, qui a reçu le faisceau calorifique, renvoie de la chaleur vers la pile. Cette action se produit dans toutes les directions.

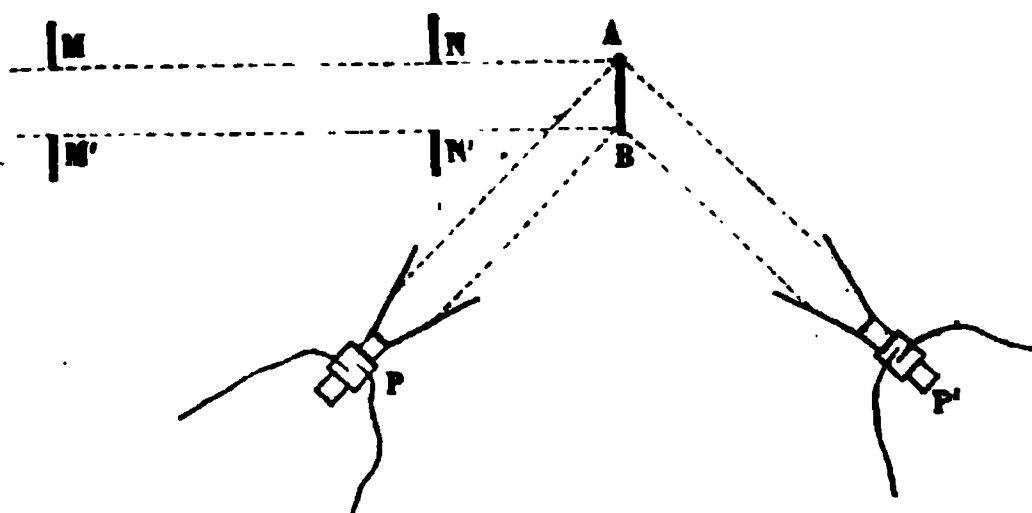
Il n'y a que deux manières possibles d'expliquer cet effet. Ou bien il prouve une diffusion calorifique analogue à la diffusion lumineuse, ou bien il doit être attribué à l'échauffement de la plaque qui rayonnerait vers l'espace, après l'avoir absorbée, une portion du flux incident. Melloni démontre que la première explication seule est acceptable.

Il remarque d'abord que l'effet est instantané, qu'il est indépendant de l'épaisseur de la plaque et qu'il devient à peu près nul lorsqu'elle est couverte de noir de fumée, c'est-à-dire lorsqu'elle absorbe le plus. Il fait observer en outre que si la plaque s'échauffait, elle rayonnerait de la chaleur obscure; que si elle diffuse, elle renverra les rayons qu'elle reçoit sans les transformer, et conséquemment que la question revient à savoir si, dans l'expérience précédente, un faisceau de chaleur lumineuse est ou non changé en rayons obscurs. Alors Melloni opéra avec le rayonnement solaire dont il éteignit les chaleurs obscures par l'interposition de plusieurs lames de verre; il mesura l'intensité du faisceau renvoyé par B dans une direction déterminée, et il vit qu'en plaçant ensuite entre la plaque et la pile une nouvelle lame de verre, on diminuait très-peu l'effet thermoscopique. Il en conclut que la chaleur renvoyée n'étant point devenue obscure, elle était due à une véritable diffusion.

Il ne reste plus qu'à chercher si la diffusion de la chaleur varie avec la thermochrôse des rayons, comme la diffusion de la lumière change avec la couleur. Melloni prépara une lame de cuivre très-mince; il la couvrit de noir de fumée sur ses deux faces, puis il fit tomber normalement sur elle les rayons provenant de diverses sources. Deux effets se produisaient : une portion de la chaleur était diffusée par la face antérieure, une autre partie était absorbée, échauffait la lame et à la longue était rayonnée par les deux faces. En plaçant la pile en P' (*fig. 362*) vis-à-vis la partie postérieure, elle recevait la chaleur rayonnée par suite de l'échauffement; en la disposant symétriquement en P, elle accusait à la fois la chaleur rayonnée et la chaleur diffusée. Melloni modifia ensuite l'expérience en couvrant de blanc de céruse la face antérieure et de noir de fumée la surface opposée. Voici les résultats qu'il obtint :

SOURCES.		MÉTAL à 400 degrés.	PLATINE incandescent.	LAMPE de Locatelli.	LAMPE d'Argant.
Face	postérieure noire...	100	100	100	100
	antérieure noire....	118	117	119	118
Face	postérieure noire...	93	84	69	46
	antérieure blanche..	129	152	181	250

Fig. 362.



Si nous considérons d'abord le cas où la face antérieure est blanche, nous voyons qu'elle émet beaucoup plus de chaleur que le côté opposé qui est noirci; cela prouve qu'elle diffuse. Le tableau précédent montre en outre qu'elle diffuse inégalement les diverses chaleurs et d'autant plus que les sources employées envoient des rayons plus réfrangibles. D'autres substances ont été étudiées ensuite par M. Knoblauch, et l'on peut dire en général que la diffusion de la chaleur, comme la diffusion de la lumière, se fait avec des intensités très-diverses, suivant les substances et suivant la qualité des radiations.

Le cas où la lame est noircie sur ses deux faces mérite une attention toute spéciale. On voit d'abord que le noir de fumée diffuse environ le dixième des rayons émis. Conséquemment toute la chaleur qui arrive au noir de fumée n'est pas absorbée, comme les physiciens l'avaient jusqu'alors admis. Mais, quelle que soit la source, c'est-à-dire la thermochrôse des rayons, cette diffusion reste identique. On verra bientôt toute l'importance de ce résultat.

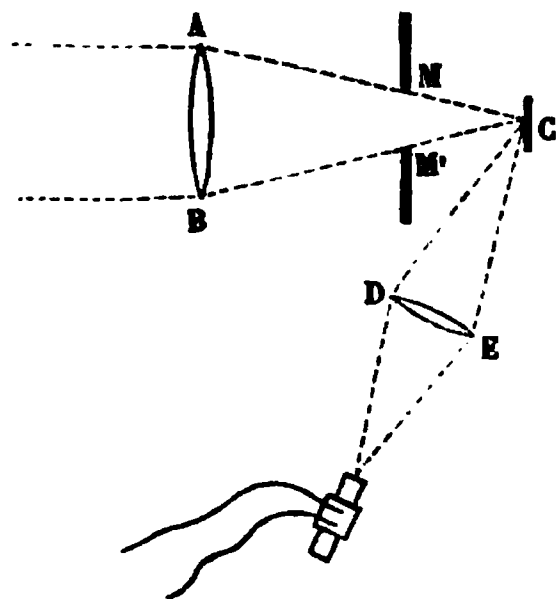
Il faudrait maintenant chercher les lois numériques de la diffusion. Ici l'on ne peut se laisser guider par les phénomènes

de l'optique, par la raison que la diffusion de la lumière n'a point été étudiée. Mais on doit à MM. de la Provostaye et Desains quelques résultats que nous allons rapporter.

On couvre de céruse, par exemple, une lame très-petite C

(fig. 363) et l'on dirige normalement sur elle un faisceau concentré par une lentille et limité par un écran MM'. On reçoit la chaleur diffusée sur une pile armée d'une lentille de sel gemme DE, et l'on trouve que l'effet varie avec l'inclinaison : il est minimum sous la direction normale et augmente progressivement à mesure qu'on incline la pile. En comparant les divers résultats ob-

Fig. 363.



tenus, on a trouvé qu'ils sont sensiblement proportionnels au cosinus de l'obliquité i et que le rapport de leur intensité

à I , celle du faisceau direct, peut se représenter par $\frac{A \cos i}{I}$.

A est une constante que l'on détermine.

Si l'on fait ensuite la somme des rayons renvoyés à la fois dans toutes les directions, ce qui est facile, puisqu'on connaît la loi qu'ils suivent, on trouve la proportion totale de la chaleur diffusée. Voici les résultats obtenus par MM. de la Provostaye et Desains :

	Diffusion totale.
Céruse	0,82
Argent en poudre	0,76
Chromate de plomb	0,66
Cinabre	0,48

Ces études sur la diffusion sont bien loin d'être complètes. Il faudrait non-seulement pouvoir calculer la chaleur diffusée quand le rayon incident est normal à la lame, mais encore lorsqu'il la rencontre sous un angle quelconque. Jusqu'à présent, les lois de ce phénomène sont ignorées aussi bien pour la chaleur que pour la lumière.

QUARANTE-CINQUIÈME LEÇON.

DE L'ÉMISSION DE LA CHALEUR.

Lois hypothétiques du rayonnement. — Cas de l'incidence normale. — Cas de l'incidence oblique. — Loi des distances. — Échange entre deux éléments de surface. — Vitesse de refroidissement. — Loi de Newton. — Comparaison des pouvoirs émissifs.

Vérifications expérimentales. — Variation du pouvoir émissif. — Inexactitude de la loi du cosinus. — Inexactitude de la loi de Newton.

L'expérience montre qu'une substance portée à une température plus élevée que l'enceinte dans laquelle elle se trouve se refroidit peu à peu, et par conséquent émet de la chaleur. Les lois de cette émission sont extrêmement complexes, et si on voulait les trouver rationnellement, il faudrait étudier successivement l'influence de toutes les circonstances qui les font varier.

1° Les expériences de Melloni ayant montré que les surfaces chaudes émettent un ensemble de radiations simples superposées, il faudrait commencer par chercher quelles espèces de chaleurs sont rayonnées par diverses substances à diverses températures.

2° Il est évident ensuite que la *quantité* de chaque radiation simple qui est émise pendant un temps donné varie avec la nature de la surface, avec son inclinaison, avec sa température $t + \theta$, avec celle de l'enceinte θ , et qu'elle peut se représenter par $f(A, t, \theta)$. Il faudrait rechercher la forme de cette fonction et les valeurs différentes $f(A_1, t, \theta), \dots, f(A_2, t, \theta), \dots$, qu'elle prend pour chacune des radiations envoyées. Alors le faisceau total Q serait représenté en qualité et en quantité par

$$Q = f(A_1, t, \theta) + f(A_2, t, \theta) + \dots$$

3° Le phénomène se complique encore si l'on opère dans

un gaz ; car alors une partie de la chaleur disparaît par le rayonnement direct et une autre est enlevée par le gaz qui s'échauffe au contact du corps chaud ; on devrait donc déterminer séparément la quantité de chaleur perdue par chacune de ces deux causes.

4° Enfin, pendant qu'un corps émet de la chaleur, il en reçoit qui lui vient des divers points de l'enceinte, et la quantité de cette chaleur qu'il perd définitivement n'est que la différence entre celle qui en sort et celle qui y entre. Il serait donc nécessaire d'étudier les influences des enceintes diverses.

Mais cette marche rationnelle, qui consisterait à étudier isolément chacune des actions élémentaires dont se compose le phénomène total et qui ferait connaître la loi cherchée en fonction de toutes ses variables, était trop complexe pour qu'on pût la suivre avec les seules ressources de l'expérimentation. On ne s'est point d'abord préoccupé de la *qualité* des radiations émises ; on n'a point isolé l'action de l'air de celle du rayonnement ; on n'a point étudié l'influence des enceintes diverses. Considérant le phénomène en bloc, on a simplement cherché comment varie la *quantité* de chaleur émise quand la température et la surface rayonnante changent. On est arrivé par là à une première solution qui est tout à fait empirique, qui n'a pas la moindre valeur théorique et qui n'est exacte que d'une manière approximative. Nous allons cependant exposer cette première solution, à cause des nombreuses applications qui en sont faites, et dans la suite nous reviendrons sur le même sujet à propos des lois du refroidissement.

LOIS HYPOTHÉTIQUES DU RAYONNEMENT. — 1° Supposons que le corps rayonnant soit toujours à une température peu élevée, inférieure ou au plus égale à 100 degrés ; il n'enverra dans ce cas que le groupe des chaleurs obscures les moins réfrangibles. On pourra sans erreur sensible admettre que ces chaleurs sont d'espèce unique, et qu'elles ne varient pas en *nature*, mais seulement en *quantité* quand la température du corps change.

Alors la quantité q de chaleur émise pendant l'unité de temps par une surface S , dans une direction normale, pourra

se représenter par

$$q = S f(t, \theta).$$

2° Supposons en second lieu que les expériences soient toujours faites dans l'air ou dans un gaz pris à la température de l'atmosphère; alors θ sera sensiblement constant et q ne variera qu'avec l'excès de température t . L'expression précédente pourra s'écrire

$$q = S f(t),$$

et, si on développe la fonction,

$$q = S(\varepsilon t + \varepsilon' t^2 + \dots).$$

3° Comme par la première hypothèse t n'atteindra jamais des valeurs très-élevées, on admet que l'on peut se contenter du premier terme de la fonction précédente, et il vient

$$(1) \quad q = S \varepsilon t.$$

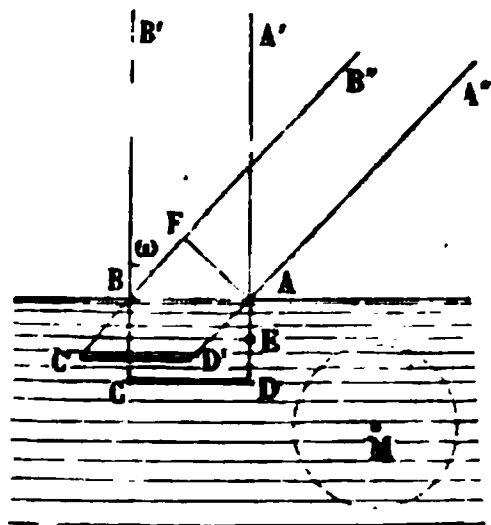
ε représente la quantité de chaleur perdue pendant l'unité de temps par l'unité de surface, dans une direction normale, quand l'excès de température est égal à l'unité : c'est ce que nous nommerons le *pouvoir émissif* de la substance dans la direction normale.

CAS DE L'ÉMISSION OBLIQUE. — La formule (1) ne représente que la quantité de chaleur émise par un corps dans une direction normale à sa surface, Pour trouver celle qu'il envoie dans des directions obliques quelconques, nous allons nous appuyer sur l'expérience suivante. En couvrant une surface métallique avec une couche mince de vernis, on augmente la quantité de chaleur qu'elle peut émettre; on l'augmente encore, mais beaucoup moins, par une deuxième couche superposée à la première; enfin l'effet produit par l'addition successive de nouvelles couches décroît progressivement et devient nul lorsque l'épaisseur totale du vernis déposé atteint 0^{mm},025. A partir de cette limite, le rayonnement est indépendant de la surface métallique sous-jacente. On voit que le vernis ne rayonne pas seulement par sa surface terminale, mais encore par les molécules situées à une profondeur appréciable.

Partant de là et généralisant cette observation, on a fait une

hypothèse dite du *rayonnement particulaire*, que nous invoquerons encore dans la suite. On admet que dans l'intérieur d'un corps une molécule *M* (fig. 364) envoie dans toutes les

Fig. 364.



directions des rayons qui s'affaiblissent rapidement par des absorptions ou des réflexions et s'éteignent à la surface d'une sphère limite décrite du point *M* comme centre avec un rayon très-petit. D'après cette hypothèse, la chaleur émise à l'extérieur dans une direction normale *AA'* se composera des rayons partis de *A* qui s'échappent en totalité, et des rayons qui viennent de toutes

les molécules *E* situées à une distance de *A* moindre que la distance limite *AD*; ceux-ci seront de plus en plus faibles à mesure que *E* sera plus près de *D*. Soit *i* l'intensité totale de cette somme de rayons; chaque file de molécules situées au-dessous de la surface enverra un faisceau égal à *i*, et la quantité totale de la chaleur *q* émise par l'élément *AB = S* pendant l'unité de temps, dans la direction normale, sera proportionnelle à *iS*. Si l'on considère maintenant une direction oblique *AA''* faisant avec la normale un angle ω , chacun des rayons particuliers se composera de chaleurs venues des mêmes profondeurs et aura la même intensité *i* que précédemment; mais le faisceau total ayant une section *AF* égale à $S \cos \omega$, la quantité de chaleur *q'* envoyée dans cette direction pendant l'unité de temps sera proportionnelle à $iS \cos \omega$. On aura donc

$$\frac{q'}{q} = \frac{\cos \omega}{1},$$

et en remplaçant *q* par sa valeur tirée de l'équation (1),

$$(2) \quad q' = S \epsilon t \cos \omega.$$

La loi résumée par cette formule, et à laquelle on donne le nom de *loi du cosinus*, a été énoncée par Lambert, et c'est Fourier qui en a donné la démonstration précédente, qui est loin d'être irréprochable. Elle suppose, en effet, que les

rayons qui se présentent pour sortir, ou ne se réfléchissent pas intérieurement, ou se réfléchissent également sous toutes les incidences. Il est donc évident qu'elle ne sera vraie que pour les substances sans pouvoir réflecteur, et qu'on devra la modifier pour toutes les autres. Nous l'admettrons provisoirement.

LOI DES DISTANCES. — Enfin si un corps très-petit et que nous supposerons réduit à un point rayonne dans l'espace une quantité totale de chaleur Q , elle pourra être recueillie sur une sphère concentrique de rayon r , et la portion dQ de cette chaleur qui sera reçue sur un élément ds sera

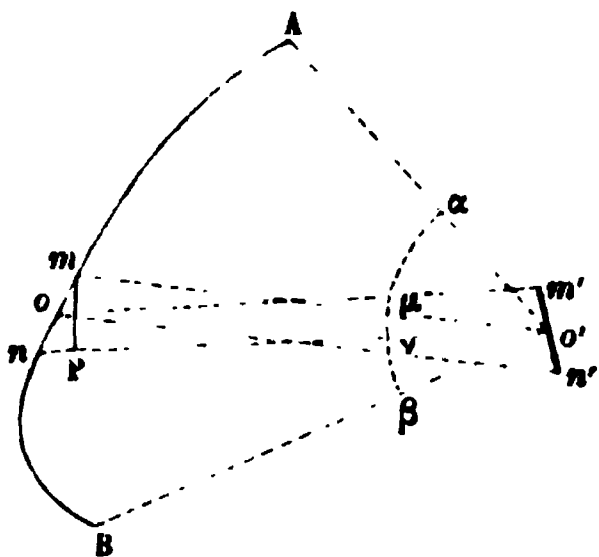
$$dQ = \frac{Q ds}{4\pi r^2}.$$

Elle variera en raison inverse du carré des distances.

Ces trois lois, du rayonnement suivant la normale, de l'émission dans les directions obliques et de la variation d'intensité avec la distance, sont les principes de la théorie qui nous occupe. Nous allons en développer les conséquences.

I. Soient mn et $m'n'$ (*fig. 365*) deux éléments infiniment

Fig. 365.



petits à une distance r ; le premier enverra vers chaque point o' du second un cône de rayons qui feront avec la normale à mn des angles qui ne différeront entre eux que d'un infiniment petit et que nous pouvons considérer comme égaux entre eux et à ω . La chaleur envoyée en o' pendant l'unité de temps sera égale à $\epsilon ds \cos \omega t$, et pour avoir la quantité totale de chaleur reçue par

$m'n'$, il faudra faire la somme de tous les faisceaux coniques qui arriveront en chaque point de $m'n'$. Cette somme sera donc égale à $\epsilon ds \cos \omega t$ multiplié par un facteur qui ne dépendra que de $m'n'$. D'un autre côté, chaque point o de mn enverra sur $m'n'$ un cône de rayons $m'on'$ qui sera proportionnel à la surface apparente de $m'n'$, ou à $\frac{ds' \cos \omega'}{r^2}$, et pour

avoir la chaleur totale envoyée sur $m'n'$, il faudrait faire la somme des faisceaux émis par chaque point de mn ; elle sera égale au produit de $\frac{ds' \cos \omega'}{r^2}$ par un facteur qui ne dépend que de mn . Il résulte de là que cette chaleur totale sera proportionnelle à la fois à $\varepsilon ds \cos \omega t$ et à $\frac{ds' \cos \omega'}{r^2}$ et qu'elle pourra se représenter par leur produit

$$q = \frac{\varepsilon ds ds' \cos \omega \cos \omega'}{r^2} t.$$

Or $ds \cos \omega$ est égal à l'élément de sphère mP décrit du point o' comme centre et compris dans le cône $mo'n$, et $\frac{ds \cos \omega}{r^2}$ représente l'élément $\mu\nu$ contenu dans le même cône d'une autre sphère de rayon égal à l'unité. Par conséquent $\mu\nu$ enverrait la même quantité de chaleur que mn , s'il avait le même pouvoir émissif ε et s'il était porté à la même température. En répétant le même raisonnement pour chaque élément d'une surface rayonnante quelconque AB , on voit qu'elle pourra se remplacer par la portion de sphère $\alpha\beta$ de rayon 1, limitée au même cône $Ao'B$.

II. Un élément $mn = ds$ (fig. 366) n'envoie pas seulement de la chaleur dans une direction, mais dans tous les sens à la fois, et tous les rayons émis pendant l'unité de temps peuvent être reçus sur une demi-sphère MDN décrite avec un rayon r . Nous allons calculer leur somme. Décomposons la sphère en zones par des plans infiniment voisins, parallèles à mn ; soit $ABA'B'$ l'une d'elles; soient ω et $\omega + d\omega$ les angles que les rayons OA et OB font avec la normale; la chaleur reçue par la zone sera

$$dq = \frac{\varepsilon ds \cos \omega}{r^2} t \times \text{surf } ABA'B' = \frac{\varepsilon ds \cos \omega}{r^2} t \times 2\pi r AC.$$

Or

$$AC = AB \sin(\omega + d\omega) = r \sin \omega d\omega;$$

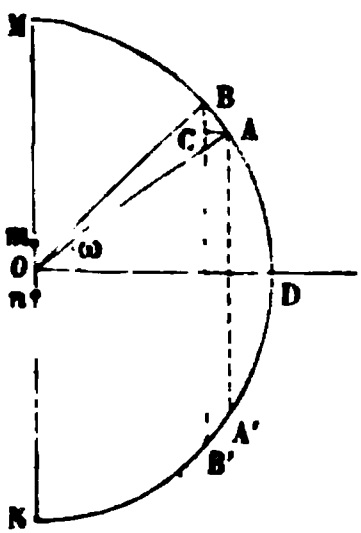


Fig. 366.

par suite,

$$dq = \frac{\epsilon ds \cos \omega}{r^2} t \times 2\pi r^2 \sin \omega d\omega = 2\pi \epsilon t ds \cos \omega \sin \omega d\omega,$$

et en intégrant,

$$q = 2\pi \epsilon t ds \int_0^{\frac{\pi}{2}} \cos \omega \sin \omega d\omega = \pi \epsilon t ds.$$

Par conséquent, si ϵ est le pouvoir émissif dans la direction normale, $\pi \epsilon$ sera le *pouvoir émissif total*, c'est-à-dire la quantité de chaleur émise pendant l'unité de temps dans tous les sens à la fois; nous le représenterons généralement par E , et nous aurons, pour la chaleur perdue pendant l'unité de temps par un élément de surface,

$$q = E t ds,$$

et pour la chaleur perdue par la surface tout entière S d'un corps,

$$Q = SEt.$$

Il est évident que cette relation entre ϵ et E ne sera exacte que si la loi du cosinus est applicable au corps considéré.

III. Puisqu'un corps échauffé dont la surface est S abandonne une quantité totale de chaleur SEt pendant l'unité de temps, il perdra $SEt dx$ pendant un temps infiniment petit dx . D'un autre côté il se refroidira de $-dt$, et sa perte de chaleur sera égale au produit de son poids P par sa chaleur spécifique C et par son abaissement de température $-dt$. On a donc

$$(3) \quad \begin{aligned} SEt dx &= -PCdt, \\ -\frac{dt}{dx} &= \frac{SE}{PC} t = v. \end{aligned}$$

$-\frac{dt}{dx}$ représente l'abaissement de température qui se ferait pendant l'unité de temps s'il restait uniforme; c'est ce qu'on nomme la *vitesse du refroidissement*. On voit que dans l'hypothèse admise, cette vitesse v est proportionnelle à l'excès t .

IV. On tire de l'équation précédente

$$Q = SEt = PCv,$$

c'est-à-dire que la quantité de chaleur Q perdue pendant l'unité de temps pour un excès de température constant t est égale à $PC\nu$. On pourra la calculer si l'on connaît ν , et réciproquement on calculera ν si l'on a mesuré Q .

V. Si l'on intègre l'équation (3), on trouve

$$(4) \quad t = t_0 e^{-\frac{SE}{PC} x},$$

ce qui montre que quand un corps se refroidit, les excès de température décroissent comme les termes d'une progression géométrique quand le temps x croît en progression arithmétique. Cette loi a été énoncée par Newton et porte son nom. Elle est une conséquence de l'hypothèse que nous avons faite précédemment, à savoir que la perte de chaleur est proportionnelle à l'excès t . Dans les limites de t où cette loi est applicable, elle permet de calculer E et ν . Il suffit de laisser refroidir le corps que l'on veut étudier et de mesurer ses excès de température de minute en minute. Soient t_1 et t_2 deux valeurs de cet excès, observées après des temps x_1 et x_2 , on trouvera aisément

$$\frac{SE}{PC} = \frac{\log t_1 - \log t_2}{(x_2 - x_1) \log e}.$$

Connaissant $\frac{SE}{PC}$, on trouvera la vitesse de refroidissement ou $\frac{SE}{PC} t$ pour toutes les valeurs de l'excès t , et enfin, si la surface S , le poids P et la capacité C sont connus, on calculera le pouvoir émissif total E .

Après avoir développé cette théorie, nous allons maintenant nous occuper des mesures expérimentales.

COMPARAISON DES POUVOIRS ÉMISSIFS. — Pour comparer les pouvoirs émissifs de diverses surfaces, Leslie plaçait devant un miroir concave un cube rempli d'eau bouillante, dont les quatre faces verticales étaient couvertes, la première de noir de fumée et les autres des diverses substances qu'on voulait étudier. Au foyer du miroir était disposée la boule d'un thermomètre différentiel revêtue de noir de fumée; elle s'échauffait et arrivait à un excès final τ de température. Il est facile de

voir que les pouvoirs émissifs des diverses faces du cube sont proportionnels à τ . En effet, la chaleur envoyée pendant l'unité de temps sur le miroir par la face du cube qui lui est opposée est $\mu s \varepsilon t$, t étant l'excès de la température du cube sur l'air. Le miroir réfléchit une partie r de cette chaleur et la renvoie sur le thermomètre, lequel en absorbe une fraction A' , A' étant le pouvoir absorbant total du noir de fumée. La chaleur qui chauffe le thermomètre est donc

$$\mu s \varepsilon r A' t.$$

D'un autre côté, le thermomètre perd pendant le même temps une quantité de chaleur $s' E' \tau$ proportionnelle à sa surface s' , à son pouvoir émissif total E' et à l'excès τ de sa température; et quand il est arrivé à l'état stationnaire, la perte est égale au gain,

$$\mu s \varepsilon r A' t = s' E' \tau.$$

Si l'on change la face du cube, rien n'est changé que ε , qui devient ε_1 ; alors τ prend la valeur τ_1 , et l'on a

$$\mu s \varepsilon_1 r A' t = s' E' \tau_1,$$

et en divisant,

$$\frac{\varepsilon}{\varepsilon_1} = \frac{\tau}{\tau_1}.$$

Leslie a comparé ainsi le pouvoir émissif des diverses substances à celui du noir de fumée; il a obtenu les nombres suivants :

Pouvoirs émissifs.

Noir de fumée.....	100	Plombagine.....	75
Papier.....	98	Plomb terne.....	45
Cire à cacheter.....	95	Plomb brillant.....	19
Verre.....	90	Mercure.....	20
Encre de Chine.....	88	Fer poli.....	15
Glace.....	85	Étain, argent, cuivre,	
Minium.....	80	or.....	12

Melloni recommença ces mesures avec son appareil. Il prenait pour source de chaleur un cube plein d'eau porté sur un support au-dessus d'une lampe à alcool qui servait à l'échauffer jusqu'à 100 degrés (*fig.* 356). Les faces de ce cube

étaient couvertes des diverses substances que l'on voulait essayer; on les tournait successivement vers la pile, et l'on prenait pour rapport des pouvoirs émissifs le rapport des déviations galvanométriques observées. Melloni trouva :

Noir de fumée.....	100
Blanc de céruse.....	100
Colle de poisson.....	91
Encre de Chine.....	85
Gomme laque.....	72
Métaux.....	12

MM. de la Provostaye et Desains ont signalé plusieurs causes d'erreur dans ces expériences. Melloni plaçait un diaphragme entre la pile et le cube, afin de limiter le faisceau incident; or ce diaphragme réfléchissait de la chaleur vers le cube, qui le renvoyait à la pile. Cette cause d'inexactitude est faible lorsque la face rayonnante réfléchit peu de chaleur; mais elle devient considérable quand cette face est polie et qu'elle rayonne peu. On put remédier à cet inconvénient en employant un diaphragme noirci vers le cube et poli vers la pile, et l'on en ajoutait un deuxième pour éviter l'effet de l'échauffement du premier.

Quand on prend ces précautions, on trouve entre le noir de fumée et les métaux des différences très-considérables. Si la face du cube qui est noircie donne 33 degrés de déviation, le côté argenté ne donne rien, et quand la première produit 63 degrés, la deuxième imprime à l'aiguille un déplacement à peine égal à 2 degrés. Ces différences sont trop grandes pour qu'on puisse directement comparer les métaux au noir et nécessitent l'emploi d'une méthode détournée. MM. de la Provostaye et Desains interposaient un diaphragme percé de deux trous qui pouvaient se substituer l'un à l'autre et tels, que l'effet sur la pile était 7,5 fois plus considérable avec le premier qu'avec le second. On recevait à travers ce dernier le rayonnement du noir de fumée, on mesurait son intensité i et on la multipliait par 7,5 pour avoir celle qui aurait été trouvée avec la grande ouverture. Ensuite on faisait passer le faisceau provenant des faces métalliques à travers cette large ouverture, et l'on comparait l'intensité trouvée i' à $i(7,5)$; le rapport don-

nait le pouvoir émissif du métal rapporté à celui du noir. Voici les résultats obtenus quand la température de la source est égale à 120 degrés :

Noir de fumée.....	1
Argent vierge.....	0,030
Argent mat chimiquement déposé.....	0,054
Platine laminé.....	0,108
Argent bruni.....	0,025
Argent chimiquement déposé, bruni....	0,022
Or en feuilles.....	0,043
Platine bruni.....	0,095
Cuivre en feuilles.....	0,049

On voit par ces résultats que Leslie et Melloni avaient assigné aux métaux des pouvoirs émissifs trop considérables, et que les erreurs inhérentes à leur mode d'expérimentation les avaient empêchés de reconnaître les inégalités de ces pouvoirs pour les diverses substances métalliques.

Toutes ces expériences ne servent qu'à mesurer le rapport des pouvoirs émissifs à celui du noir de fumée. Si on voulait avoir leurs valeurs absolues, il faudrait opérer par la méthode indiquée page 285; mais on n'a point fait d'études sur ce point.

DISCUSSION DE LA THÉORIE PRÉCÉDENTE. — Il faut maintenant se rappeler que la théorie qui vient d'être exposée ne se fonde point sur des principes absolument exacts. Elle suppose que la chaleur émise est d'espèce unique et invariable, que t est peu élevé, que θ est sensiblement constant et que la loi du cosinus est applicable. Nous allons maintenant montrer que ces hypothèses et leurs conséquences ne sont justifiées que dans des cas très-restreints.

VARIATIONS DES POUVOIRS ÉMISSIFS. — Nous avons d'abord admis que la quantité de chaleur envoyée normalement pendant l'unité de temps est égale à $S\epsilon t$. Tant que cela sera exact, deux surfaces de même étendue, mais de nature différente et portées à une même température, émettront des faisceaux $S\epsilon_1 t$, $S\epsilon_2 t$, dont le rapport sera constant et égal à celui de ϵ_1 à ϵ_2 . Si donc nous trouvons que ce rapport varie avec t , nous en

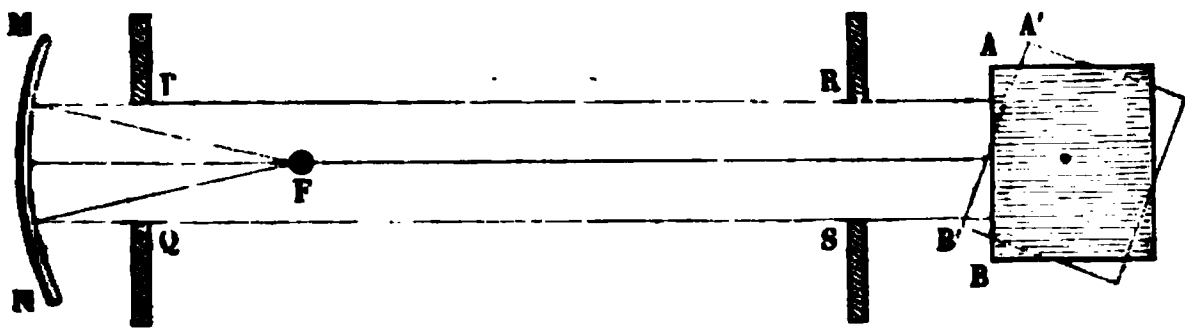
concluons que les lois de l'émission ne sont point représentées par la formule précédente.

MM. de la Provostaye et Desains ont pris pour source de chaleur une lame de platine à travers laquelle ils faisaient passer un courant électrique et qui s'échauffait jusqu'à une température plus ou moins élevée, suivant l'énergie de ce courant. Après l'avoir couverte de noir de fumée sur ses deux faces, ils la plaçaient entre deux piles de Melloni, et ils déterminaient la distance de ces piles à la lame de manière à rendre égales les déviations des deux galvanomètres correspondants. Cela fait, ils ont enlevé le noir de fumée de l'une des faces, et l'ayant remplacé par du borate de plomb, ils ont comparé les deux déviations en portant la lame à des températures croissantes. Ces déviations devaient être proportionnelles à $S' \epsilon_1 t$ et $S' \epsilon_2 t$, ou à ϵ_1 et ϵ_2 . On trouva qu'elles étaient égales jusqu'à 100 degrés, qu'en chauffant davantage elles différaient l'une de l'autre de plus en plus, et qu'à 550 degrés le rapport du pouvoir émissif du borate à celui du noir n'était plus que 0,75. De là il faut conclure que la loi de l'émission change inégalement pour les divers corps et qu'elle ne peut être représentée par la formule $S \epsilon t$ quand t dépasse 100 degrés.

LOI DU COSINUS. — La démonstration que nous avons donnée précédemment de la loi du cosinus s'appuyant sur une hypothèse, et ne tenant aucun compte des réflexions intérieures, il est indispensable de chercher si l'expérience la confirme.

Leslie plaçait vis-à-vis le miroir concave MN (fig. 367) un

Fig. 367.



cube AB plein d'eau bouillante, et il interposait entre ces deux appareils plusieurs écrans PQ, RS, . . . , percés d'orifices égaux. De cette manière il obtenait un faisceau sensiblement composé de rayons parallèles qui se réfléchissaient sur le miroir et

étaient concentrés en F sur la boule focale d'un thermomètre différentiel. Il commençait par mettre la surface AB perpendiculairement à la direction des rayons incidents, puis il l'inclinait progressivement dans des positions telles que A'B'.

Si nous désignons par S la section du cylindre PQRS et par S' la portion de surface du cube comprise dans ce cylindre, la chaleur envoyée pendant l'unité de temps doit être $S' \varepsilon t \cos \omega$, et comme $S' = \frac{S}{\cos \omega}$, elle est égale à $S \varepsilon t$, c'est-à-dire indé-

pendante de l'inclinaison du cube. Leslie trouva en effet que le thermomètre F ne variait pas quand on changeait cette inclinaison. La loi de Lambert se trouve donc justifiée; mais le cube employé par Leslie était couvert de noir de fumée, et ce corps réalisant les conditions supposées par la démonstration de Fourier, puisqu'il n'a pas de pouvoir réflecteur sensible, la vérification précédente ne s'adresse qu'à un cas tout spécial.

MM. de la Provostaye et Desains recommencèrent ces expériences sur le noir de fumée. Ils employaient la même disposition d'appareils, avec cette différence que le faisceau cylindrique PQRS avait exactement la même section qu'une pile de Melloni, sur laquelle on le recevait. Voici le tableau des déviations comparées quand l'angle ω était de 0 ou 80 degrés.

Noir de fumée mat.

INCLINAISONS.	DÉVIATIONS.			POUVOIR ÉMISSIF.
ω				
0	22,35	20,15	35,03	100,0
80	22,03	22,02	34,95	100,0

Noir de fumée déposé à l'essence.

0	13,5	12,65	»	100,0
80	10,02	9,55	»	74,8

Le premier de ces tableaux justifie la loi de Lambert; le second montre que le noir de fumée commence à s'en écarter aussitôt qu'il cesse d'être mat et qu'il commence à réfléchir la chaleur.

Pour aborder enfin le cas général, MM. de la Provostaye et

Desains ont appliqué une lame de verre sur l'une des faces du cube. Les résultats furent en discordance complète avec la loi du cosinus. Les nombres qui suivent expriment le rapport de la chaleur envoyée par la lame à celle qui est émise par le noir de fumée :

INCLINAISONS. ω	CHALEUR ÉMISE
	PAR $S' = \frac{S}{\cos \omega}$.
0°	90,00
60	83,60
70	75,01
80	54,44

Ainsi la loi de Lambert n'est vraie que dans un cas très-particulier ; mais on peut aisément la remplacer par une formule plus générale en complétant la démonstration de Fourier. Soit i l'intensité des rayons particuliers au moment où ils se présentent pour sortir normalement à la surface. Une portion R se réfléchit, une autre $1 - R$ émerge, et la quantité totale de chaleur émise par l'élément AB (*fig. 364*) est $\mu i S (1 - R)$. On a

$$\mu i S (1 - R) = S \varepsilon t.$$

Dans une direction inclinée d'un angle ω , l'intensité des rayons particuliers reste la même et égale à i quand ils arrivent de l'intérieur sur la surface AB ; mais ils sont réfléchis dans une proportion différente R' , et l'ensemble des rayons émis par la même surface AB est $\mu i S \cos \omega (1 - R')$. En représentant par ε' le pouvoir émissif sous cette inclinaison, on a

$$\mu i S \cos \omega (1 - R') = S \varepsilon' t,$$

et n divisant ces deux équations l'une par l'autre,

$$\varepsilon' = \varepsilon \cos \omega \frac{1 - R'}{1 - R}.$$

Enfin, si l'on compare la chaleur q émise normalement par une surface S à la chaleur q' émise sous une inclinaison ω par une surface $\frac{S}{\cos \omega}$, c'est-à-dire si l'on compare (*fig. 367*) les intensités du faisceau cylindrique $PQRS$ envoyées soit par AB ,

soit par $A'B'$, on a

$$q = S \epsilon t,$$

$$q' = \frac{S}{\cos \omega} \epsilon' t = S \epsilon t \frac{1 - R'}{1 - R}.$$

Or la théorie des ondulations démontre que la quantité de rayons réfléchis intérieurement, quand ils se présentent pour sortir sous une inclinaison ω , est égale à celle qui se réfléchit extérieurement quand ils tombent, sous l'incidence ω , sur la surface pour pénétrer à l'intérieur. R' et R sont donc des quantités connues et mesurées par les expériences décrites page 271, et en les calculant on trouve que q' reproduit très-exactement les nombres du tableau précédent.

Il y a encore une autre cause qui agit pour compliquer le phénomène de l'émission dans les directions obliques. Les rayons intérieurs doivent en effet se diffuser en se présentant à la surface d'émergence; mais comme la loi de cette diffusion n'est pas connue, on ne peut calculer l'effet qu'elle produit: on ne peut que constater par l'expérience l'inexactitude de la loi du cosinus pour les substances qui diffusent sans réfléchir spéculairement.

INCLINAISONS.	CHALEUR ÉMISE PAR $S' = \frac{S}{\cos \omega}$.	
	Céruse.	Ocre rouge.
ω		
0°	100,0	100,0
60	94,6	»
70	83,9	91,2
80	65,9	82,3

LOI DE NEWTON. — Nous avons montré que si l'on accepte la formule $Q = SEt$ pour représenter la chaleur totale perdue par un corps dans l'unité de temps, on arrive comme conséquence à la loi de Newton :

$$t = t_0 e^{-\frac{SE}{PC} x}.$$

Par conséquent, pour savoir dans quels cas la théorie que nous venons de donner peut s'appliquer, il suffit de savoir quelles sont les limites entre lesquelles la loi de Newton est exacte.

Pour cette vérification, on peut se contenter de prendre un thermomètre, de mesurer de minute en minute l'excès t de sa température sur le milieu environnant, et de chercher ensuite si ces excès décroissent en progression géométrique quand les temps croissent en progression arithmétique. Or on trouve que cela est vrai approximativement quand t ne dépasse pas 50 ou 60 degrés. Par conséquent la loi est exacte jusque-là, et la chaleur perdue par le rayonnement peut s'exprimer par SEt . On fera dans la suite un fréquent usage de ces deux formules entre ces limites.

Mais quand t prend des valeurs plus grandes, la loi de Newton commence par être moins approchée et finit par devenir tout à fait inexacte. Voici comment Delaroche a opéré pour le démontrer.

Il suspendait dans l'air un creuset de platine plein de mercure et porté à une température T qu'on mesurait par un thermomètre plongé dans l'intérieur. Ce creuset envoyait dans tous les sens et dans chaque direction déterminée une quantité de chaleur qui, si la loi de Newton est vraie, était proportionnelle à l'excès $T - \theta$.

A une certaine distance était suspendu de même un thermomètre très-sensible qui recevait une portion de la chaleur émise, qu'on peut représenter par $A(T - \theta)$; il s'échauffait, arrivait à une température maximum T' , qui est beaucoup plus petite que T ; il rayonnait dans tous les sens, et ce rayonnement, qui n'était pas sensiblement modifié par la présence du creuset, puisque celle-ci sous-tendait un angle très-petit, peut être représenté par $B(T' - \theta)$. Au moment de l'équilibre, on a

$$A(T - \theta) = B(T' - \theta), \quad \frac{T - \theta}{T' - \theta} = \frac{B}{A}.$$

Or le thermomètre étant toujours à une température basse, la loi de Newton s'y applique, tandis que le creuset étant très-échauffé, on ne sait pas si $A(T - \theta)$ est l'expression exacte de la perte de chaleur qu'il éprouve. Mais si cette expression est vraie, le rapport de $T - \theta$ à $T' - \theta$ sera constant, et réciproquement. Par conséquent, il suffit de chercher si ce rapport est invariable ou non pour justifier ou infirmer la loi de Newton.

Il faut remarquer qu'il n'est pas nécessaire que le creuset

soit maintenu à une température constante; il suffit que l'on observe le moment où le thermomètre atteint un maximum; car alors les pertes et gains de chaleur de ce thermomètre pendant un temps très-court ne diffèrent que d'un infiniment petit de ce qu'elles seraient si T demeurerait invariable. Voici les nombres trouvés par Delaroche; ils démontrent que la loi qui nous occupe n'est pas vraie au delà de 80 degrés.

$T - \theta$	81°	131°	172°	175°	205°
$t - \theta$	4°,7	9°,1	13°,1	14°,1	17°,4
Rapport	17,23	14,39	12,80	11,97	11,80

Après ces diverses expériences de vérification, on ne peut conserver aucune illusion sur la valeur de la théorie du rayonnement, telle qu'elle résulte des expériences de Leslie et des raisonnements de Fourier. Il faut la considérer comme une solution empirique, renoncer à la loi du cosinus qui n'est justifiée que par un cas tout spécial, et n'employer la formule SEt ou $t = t_0 e^{-kx}$ qui en est la conséquence, que lorsque l'excès t est très-peu élevé. Avec ces restrictions, ces formules sont approximativement vraies et fréquemment employées.



QUARANTE-SIXIÈME LEÇON.

DE L'ABSORPTION DE LA CHALEUR.

Pouvoir absorbant, 1° sous l'incidence normale; 2° sous une incidence quelconque; 3° pouvoir absorbant total. — Comparaison des pouvoirs absorbants. — Relation entre les pouvoirs absorbant et émissif. — Variation de ces pouvoirs.

Équilibre mobile de température.

Quand un rayonnement calorifique tombe sur un corps, une partie s'y réfléchit, une autre s'y diffuse, une troisième le traverse s'il est transparent, et, en faisant la somme des quantités de chaleur réfléchie, diffusée et transmise, on trouve qu'elle est moindre que la quantité de chaleur incidente. Une fraction de celle-ci a conséquemment disparu dans le corps qui l'a reçue; on dit qu'elle est *absorbée*.

En même temps qu'une perte de chaleur rayonnante a lieu, la substance s'échauffe lentement et de proche en proche. Il est évident que cet échauffement est l'effet de cette absorption.

Ce phénomène diffère essentiellement des actions que nous avons étudiées jusqu'à présent. Une radiation simple est une vibration de l'éther, qui se propage avec la même vitesse que la lumière et qui est analogue aux vibrations sonores; tant qu'elle ne fait que se réfléchir, se diffuser ou se transmettre, elle ne modifie pas l'état des corps; elle ne fait que se décomposer en divers faisceaux de directions et d'intensités différentes, mais qui sont identiques quant à leur nature et à leur réfrangibilité. La partie qui est absorbée, au contraire, ne se propage plus que lentement, elle n'est plus de la chaleur rayonnante, elle a subi dans son mode d'existence une transformation complète, et de plus elle dilate, ou fond, ou volatilise les corps dans lesquels elle s'accumule. Nous prouverons que dans ce nouvel état la chaleur est encore le résultat d'un

mouvement, mais d'un mouvement différent du premier, auquel les molécules matérielles doivent prendre part et dont les conditions physiques sont encore mal connues. Pour distinguer ce nouveau mode d'existence de la chaleur, mais sans rien préjuger sur sa nature, nous dirons qu'elle est devenue *statique*.

Après qu'il s'est échauffé en recevant la chaleur, le corps à son tour émet des radiations dans l'espace et perd à l'état rayonnant la chaleur qu'il avait absorbée et rendue statique. On ne sait pas mieux expliquer cette transformation inverse de la chaleur statique en chaleur rayonnante qu'on ne pouvait précédemment savoir comment la chaleur rayonnante devient statique.

Il n'y a aucun rapport entre la qualité des chaleurs rayonnantes reçues et rendues par le corps. Si la première était lumineuse, la seconde est le plus souvent obscure, et cette circonstance est aussi peu explicable que les précédentes. Il résulte de là qu'on ne peut rationnellement comparer la chaleur incidente absorbée à la chaleur rendue par émission, puisque toutes deux sont aussi différentes entre elles que la lumière rouge est différente de la lumière verte, par exemple.

Dans l'ignorance manifeste où nous sommes des conditions essentielles de ces phénomènes, nous n'avons d'autre ressource que de rechercher des relations empiriques; c'est ce que nous allons faire en exposant les expériences exécutées sur ce sujet, sans leur donner aucune autre valeur que celle qu'il faut attribuer à des faits disjoints.

POUVOIR ABSORBANT. — On nomme *pouvoir absorbant* d'une substance le rapport de la chaleur qu'elle absorbe à la chaleur qu'elle reçoit.

Soit Q la quantité de chaleur reçue pendant l'unité de temps, par une surface déterminée, sous une incidence quelconque ω ; soient aussi Q_r , Q_d et Q_a les proportions de cette chaleur qui sont réfléchies, diffusées et absorbées; on aura

$$Q = Q(r + d + a), \quad a = 1 - r - d.$$

1° Si le corps possède un poli spéculaire assez parfait pour

que l'on puisse considérer la diffusion comme nulle,

$$a = 1 - r.$$

Alors le pouvoir absorbant est complémentaire de la proportion de chaleur réfléchie.

2° Si au contraire la surface considérée n'est pas polie, elle ne réfléchit pas régulièrement, et r étant nul,

$$a = 1 - d.$$

Dans ce cas le pouvoir absorbant est complémentaire de la proportion de chaleur diffusée dans tous les sens.

3° Enfin, quand la substance sera imparfaitement polie, on aura généralement

$$a = 1 - r - d.$$

On trouvera donc le pouvoir absorbant a quand on connaîtra les proportions réfléchies et diffusées r et d .

Cette quantité a de chaleur absorbée étant variable avec l'obliquité des rayons, nous allons chercher quelle est sa valeur, 1° sous l'incidence normale; 2° sous une incidence quelconque ω ; 3° quand le corps considéré reçoit des rayons de toutes les directions à la fois.

I. SOUS L'INCIDENCE NORMALE. — 1° MM. de la Provostaye et Desains ayant déterminé la quantité r de chaleur réfléchie par les métaux polis sous l'incidence normale, on a calculé dans le tableau suivant la valeur de $1 - r$ qui représente le pouvoir absorbant.

	CHALEUR ABSORBÉE.				
	SOLAIRE.	LAMPE d'Argent.	LAMPE de Locatelli.	ALCOOL salé.	OBSCURE à 400 degrés.
Acier.	0,42	0,34	0,175	0,12	"
Métal des miroirs.	0,34	0,30	0,145	"	"
Platine.....	0,39	0,30	0,17	0,14	0,105
Zinc.....	"	0,32	0,19	"	"
Étain.	"	0,32	0,15	"	"
Laiton.	"	0,16	0,07	0,06	0,055
Or.....	0,13	"	0,045	"	0,045
Plaqué.....	0,08	0,035	0,025	"	"

On voit par ces résultats que les métaux réfléchissant en proportions inégales les rayons provenant de diverses sources, *leurs pouvoirs absorbants sous l'incidence normale sont différents pour les diverses chaleurs simples.*

2° Au contraire le verre noir et toutes les substances opaques qui ne sont point métalliques réfléchissent et par suite absorbent en proportions sensiblement égales ces diverses radiations. On peut calculer, au moyen de la formule de Fresnel, la quantité de chaleur réfléchie par ces substances, et par suite leurs pouvoirs absorbants.

3° Nous avons montré, p. 277, comment on a pu mesurer la quantité totale d de chaleur diffusée par quelques substances non polies, quand elles reçoivent normalement le faisceau solaire. $1 - d$ représente la somme des proportions qu'elles absorbent de toutes les radiations simples contenues dans le faisceau solaire.

Chaleur absorbée.

Céruse	0,18
Argent en poudre	0,24
Chromate de plomb	0,34
Cinabre	0,52

Si l'on étudiait individuellement chaque radiation simple, on trouverait que le pouvoir absorbant de ces substances varie comme pour les métaux d'une chaleur à une autre. Par exemple, Melloni a trouvé que la céruse diffuse en très-grande proportion les rayons solaires, en quantités décroissantes ceux des sources dont la température diminue, et qu'elle se conduit comme le noir de fumée avec la chaleur provenant de l'eau bouillante. Il en résulte nécessairement que le pouvoir absorbant de la céruse est faible pour les radiations lumineuses, qu'il augmente quand la température des sources décroît, et qu'il devient égal à celui du noir de fumée pour la chaleur de l'eau bouillante.

Melloni a confirmé cette conclusion par une expérience plus directe. Il couvrit de blanc de céruse une des faces de la pile thermo-électrique et laissa sur l'autre le noir de fumée dont elle est habituellement garnie; puis il exposa la face noire de cette pile à diverses sources, qu'il plaçait à des distances telles

que leur effet fût le même. Mais en retournant l'instrument de manière à recevoir les radiations sur la céruse, l'effet fut très-inégal. La pile s'échauffait à peine par l'effet d'un faisceau solaire filtré à travers l'alun ; elle éprouvait une action de plus en plus vive avec des sources à température de plus en plus basse, et le cube plein d'eau bouillante produisait autant d'effet sur la céruse que sur le noir de fumée.

Enfin de nouvelles expériences exécutées par M. Knoblauch ont démontré que la composition d'un flux calorifique mixte est altérée d'une manière très-diverse quand il a été diffusé par une surface. Tous ces résultats prouvent donc que le pouvoir absorbant d'une substance sous l'incidence normale est dépendant de la nature des radiations qu'elle reçoit.

Il résulte de là que si dans les expériences sur la chaleur rayonnante on peignait avec de la céruse les faces d'une pile de Melloni, elles absorberaient une fraction variable des diverses radiations incidentes, et l'effet galvanométrique ne serait pas proportionnel à l'intensité de ces radiations. Il faut évidemment couvrir les soudures avec une substance qui absorbe les chaleurs ou totalement ou également.

Or il n'existe point de corps qui ait la propriété d'absorber en totalité les radiations qui tombent sur sa surface, pas même le noir de fumée ; mais cette substance satisfait entièrement à la condition d'absorber également toutes les espèces de chaleur, puisque, suivant Melloni, elle les diffuse en proportion identique ; c'est donc avec du noir de fumée qu'il faut garnir les soudures d'une pile.

II. SOUS UNE INCIDENCE OBLIQUE. — 1° Quand il s'agit d'une substance spéculairement polie, le pouvoir absorbant sous une incidence quelconque ω est toujours donné par la relation

$$a = 1 - r.$$

Or on sait qu'en général la quantité de chaleur réfléchie r augmente depuis l'incidence normale, où elle est minimum, jusqu'à l'incidence rasante, où elle est égale à l'unité. Le pouvoir absorbant diminuera donc progressivement à mesure que les rayons tomberont plus obliquement sur la surface et sera nul pour l'incidence de 90 degrés. De plus, on pourra calculer r

par la formule de Fresnel ou par celles de Cauchy, quand il s'agira des corps transparents ou des métaux, et par suite on aura la valeur du pouvoir absorbant sous une incidence quelconque. Cette valeur changera avec la nature des radiations pour les métaux; elle en sera indépendante pour les corps transparents.

2° Pour les substances qui ne sont point polies, $a = 1 - d$. Il est certain que la proportion totale de chaleur diffusée augmente, et par conséquent que le pouvoir absorbant diminue quand l'incidence augmente. Mais comme on ne connaît pas la loi qui exprime la valeur de d , on ne sait rien de celle que suit le pouvoir absorbant.

III. POUVOIR ABSORBANT TOTAL. — Quand un corps est placé dans une enceinte qui lui envoie de la chaleur, chaque élément ds de sa surface reçoit de chaque direction un faisceau égal à $Q ds \cos \omega$ et en absorbe $Q ds \cos \omega (1 - r - d)$. Par suite, il reçoit $\sum Q ds \cos \omega$ de tous les points de l'enceinte; il absorbe $\sum Q ds \cos \omega (1 - r - d)$, et le pouvoir absorbant total que nous représenterons par A sera

$$A = \frac{\sum Q ds \cos \omega (1 - r - d)}{\sum Q ds \cos \omega}.$$

Il différera du pouvoir absorbant sous l'incidence normale. Mais comme on ne connaît pas la loi de la diffusion, on ne peut le calculer.

COMPARAISON DES POUVOIRS ABSORBANTS. — Jusqu'à présent nous avons cherché à trouver la proportion du faisceau incident qui disparaît par absorption. Nous allons maintenant faire connaître des expériences par lesquelles on a comparé les pouvoirs absorbants des corps à celui du noir de fumée pris pour unité.

Leslie dirigeait sur un miroir concave le rayonnement provenant d'un cube plein d'eau bouillante, et il plaçait au foyer conjugué la boule focale de son thermomètre qu'il recouvrait successivement d'abord de noir de fumée, ensuite de la substance qu'il voulait étudier. La boule s'échauffait et arrivait dans les deux cas à des excès de température finale t , et t' .

Leslie admit que les pouvoirs absorbants A_1 et A sont proportionnels à t_1 et t :

$$\frac{A}{A_1} = \frac{t}{t_1}.$$

Ce procédé n'est point exact, et cette expérience est très-complexe. En effet, la boule du thermomètre, couverte du corps à essayer, reçoit une quantité de chaleur Q et en absorbe une fraction QA qui change de nature en se fixant momentanément dans la substance qu'elle chauffe. Devenue statique, cette chaleur à son tour se change en radiations que le thermomètre émet dans l'espace, mais qui sont généralement d'une autre espèce que la chaleur incidente. Malgré cette double transformation, on admet qu'au moment où la température finale est atteinte, la perte compense le gain, et que la chaleur cédée est *équivalente* à la chaleur absorbée. Or la chaleur émise par le thermomètre est proportionnelle à son pouvoir émissif total E et à l'excès de sa température t ; elle peut s'exprimer par SEt , et l'on a

$$QA = SEt.$$

Pour le noir de fumée,

$$QA_1 = SE_1t_1$$

et

$$\frac{A}{A_1} = \frac{Et}{E_1t_1}.$$

On voit que le rapport des pouvoirs absorbants n'est pas égal à celui des excès t et t_1 , parce que le pouvoir émissif de la boule change en même temps que les corps dont on la recouvre.

Après Leslie, Melloni essaya de comparer sous l'incidence normale les pouvoirs absorbants des corps à celui du noir de fumée. Le procédé qu'il a suivi n'est pas meilleur. Il interposait entre la pile et une source constante des lames de cuivre mince, dont la face antérieure était couverte de la substance qu'on voulait étudier; elle absorbait les rayons incidents, la lame s'échauffait, arrivait à une température stationnaire, et par son côté postérieur, qui était noirci, rayonnait vers la pile. A ce moment la chaleur absorbée et la chaleur perdue étaient équivalentes. La première est égale à Qa ; la deuxième se

compose de deux parties : l'une SEt perdue dans toutes les directions par la face antérieure, l'autre SE_1t par la face postérieure. On a l'équation

$$Qa = S(E + E_1)t.$$

Si l'on opère ensuite avec une lame couverte de noir de fumée sur ses deux faces, a se change en a_1 , E en E_1 , et l'on trouve

$$Qa_1 = 2SE_1t_1,$$

et, en prenant les rapports,

$$\frac{t}{t_1} = \frac{a}{a_1} \frac{2E_1}{E + E_1}.$$

On voit que le rapport des excès t et t_1 , qui est celui des déviations galvanométriques, n'est pas égal au rapport des pouvoirs absorbants a et a_1 , mais que néanmoins il augmente avec $\frac{a}{a_1}$. On a calculé sa valeur dans le tableau qui suit.

Pouvoirs absorbants.

SUBSTANCES.	LAMPE d'Argent.	LAMPE de Locatelli.	PLATINE Incandescent.	CUivre à 400 degrés.	CUivre à 100 degrés.
Noir de fumée. . .	100	100	100	100	100
Encre de Chine. . .	100	96	95	87	85
Céruse.	24	53	56	89	100
Colle de poisson. .	45	52	54	64	91
Gomme laque. . . .	30	43	47	70	72
Métal.	17	14	13,5	13	13

Mais si cette méthode est défectueuse quand il s'agit de comparer les pouvoirs absorbants des diverses substances à celui du noir de fumée, elle est parfaitement exacte si l'on veut trouver les rapports des pouvoirs absorbants d'une même substance exposée successivement à des sources différentes.

En effet, si la nature des rayons incidents change, le pouvoir absorbant du noir de fumée reste constant et égal à a_1 ; mais celui d'un autre corps quelconque prend des valeurs différentes a, a', a'' . Quelle que soit l'espèce de ces rayons, ils se

transformeront après leur absorption en un flux calorifique obscur dont la composition ne changera pas sensiblement avec les excès t , t' , t'' de température finale, et les pouvoirs émissifs E et E_1 resteront les mêmes.

On aura donc, en comparant une substance au noir de fumée, avec une première source,

$$\frac{t}{t_1} = \frac{a}{a_1} \frac{2E_1}{E + E_1},$$

et avec une deuxième source,

$$\frac{t'}{t'_1} = \frac{a'}{a'_1} \frac{2E_1}{E + E_1},$$

d'où il suit que les valeurs du rapport $\frac{t}{t_1}$, $\frac{t'}{t'_1}$, ..., qui se trouvent dans les mêmes lignes horizontales du tableau précédent, sont entre elles comme les pouvoirs absorbants a , a' , ... de chaque substance pour les diverses sources employées.

MM. de la Provostaye et Desains ont suivi une méthode qui n'est point sujette à ces objections. Supposons qu'on fasse arriver un faisceau calorifique sur un thermomètre couvert de la substance à essayer et que la quantité totale de chaleur reçue pendant l'unité de temps soit Q , celle qui est absorbée pourra se représenter par QA , en désignant par A le pouvoir absorbant total de la surface. Ce thermomètre prendra un excès de température t , une vitesse de refroidissement v et perdra PCv pendant l'unité de temps. On aura donc (page 284)

$$QA = PCv.$$

On pourra, par des expériences préliminaires, mesurer la loi du décroissement des températures de cet instrument; elle sera sensiblement donnée par la loi de Newton $t = t_0 e^{-kx}$, et l'on se servira de cette formule pour trouver la vitesse v correspondante à l'excès de température t .

En couvrant ensuite l'instrument avec du noir de fumée, il prendra dans les mêmes circonstances un excès de température t' , une vitesse de refroidissement v' , et l'on aura

$$QA_1 = PCv'.$$

On mesurera de la même manière la vitesse v' , et l'on trouvera enfin

$$\frac{A}{A_1} = \frac{v}{v'}.$$

Pour faire l'expérience, on plaçait le thermomètre dans une caisse fermée dont la température était connue; sur l'une des faces de cette caisse était enchâssée une lentille de verre, à travers laquelle on faisait arriver, soit les faisceaux solaires, soit ceux d'une lampe, et l'on fixait à son foyer le réservoir du thermomètre. Voici les résultats :

	POUVOIR ABSORBANT $\frac{A}{A_1}$.	
	Chaleur solaire.	Chaleur de la lampe d'Argent.
Noir de fumée.....	100,0	100,0
Noir de platine.....	»	100,0
Blanc de céruse.....	9,0	21,0
Cinabre.....	»	28,5
Argent en poudre.....	»	21,0
Or en feuilles.....	13,0	4,0
Argent en feuilles.....	7,5	»

RELATION ENTRE LES POUVOIRS ÉMISSIF ET ABSORBANT. — Quand une quantité de chaleur Q tombe sur la surface extérieure d'un corps, la partie absorbée est $Q(1 - r - d)$, et si une quantité Q' venant de l'intérieur se présente à la surface pour sortir, la portion qui est émise est $Q'(1 - r' - d')$, en désignant par r' et d' les parties réfléchies et diffusées intérieurement. Or toutes les causes qui augmentent ou diminuent les valeurs de r et de d produisent le même effet sur r' et d' . On conçoit donc que le pouvoir émissif et le pouvoir absorbant des corps varient dans le même sens. L'expérience a d'ailleurs prouvé qu'il en est réellement ainsi. De plus les recherches de Leslie et celles de Melloni tendent à faire croire que le pouvoir absorbant rapporté à celui du noir de fumée est *égal* au pouvoir émissif du même corps rapporté aussi à celui du noir de fumée, pourvu que les flux calorifiques absorbés ou émis soient de nature identique.

Pour justifier cette loi, on peut se servir de l'appareil sui-

vant, qui est dû à Ritchie (*fig.* 368). ABCA' est un thermomètre différentiel dont les boules sont remplacées par des tambours A et A', et entre lesquels on place un cylindre EE'

Fig. 368.

rempli d'eau chaude. Les faces en regard E' et A sont couvertes, la première d'une feuille métallique, la seconde de noir de fumée, et inversement les autres faces E et A' sont garnies, la première de noir, la seconde du même métal que E'. On trouve que les deux réservoirs du thermomètre prennent la même température quand le vase EE' est à égale distance de chacune d'elles.

Il est évident alors que E' envoie à A une quantité de chaleur *me't* proportionnelle à son pouvoir émissif et à son excès de température, et que A absorbe une fraction de la chaleur incidente proportionnelle à son pouvoir absorbant *a*, et qui est *me'ta*. De même A' absorbe *meta'*, et l'on a

$$me'ta = meta' \quad \text{ou} \quad \frac{a}{a'} = \frac{e}{e'},$$

ce qui veut dire que les pouvoirs émissifs et absorbants, rapportés au noir de fumée et pour des flux calorifiques identiques, sont égaux.

VARIATIONS DES POUVOIRS ÉMISSIFS ET ABSORBANTS. — L'état des surfaces exerce une grande influence sur la valeur du pouvoir absorbant. Leslie, qui ne connaissait pas la diffusion, admettait que l'absorption est complémentaire de la réflexion, et comme celle-ci augmente avec le poli, il croyait que l'absorption diminue toujours en même temps. On ne peut plus raisonner d'une manière aussi absolue. Quand on polit une substance, en effet, on voit croître la quantité r de chaleur réfléchie spéculairement et décroître la proportion d qui est diffusée dans tous les sens; le premier effet tend à diminuer, le second à augmenter le pouvoir absorbant $(1 - r - d)$, qui pourra rester constant, ou augmenter, ou diminuer, selon que l'un des deux effets l'emportera sur l'autre. Suivant Melloni, il est constant pour le marbre, poli ou non; il augmente pour un métal, poli d'abord au marteau, quand on le raye ensuite, tandis qu'il diminue pour une lame d'argent coulée sur un plan de marbre poli et sur laquelle on fait des stries avec une lime ou un burin.

MM. Masson et Courteépée, ayant pris des précipités chimiques très-différents par leur nature et leur couleur et les ayant fixés avec un peu de colle sur des lames métalliques, ont reconnu que leurs pouvoirs absorbants étaient très-sensiblement égaux entre eux et à celui du noir de fumée. Cela montre qu'à cet état de division extrême l'influence de l'état physique est tellement prédominante, que celle de la nature des substances disparaît.

Les corps pulvérulents sont ceux qui absorbent et émettent le mieux; les substances dont la surface est polie, et en particulier les métaux, sont au contraire celles qui absorbent et rayonnent le moins. Leslie avait cru pouvoir énoncer comme loi que les matières blanches absorbent moins que les noires; mais cela n'est pas vrai, comme on le voit par l'exemple de la céruse et du noir de fumée. Il en tirait comme conséquence qu'il faut se couvrir de vêtements blancs, en hiver, pour être moins refroidi par le rayonnement, en été, pour être moins réchauffé par l'absorption; mais ces conséquences sont loin d'être absolument exactes, et si l'on veut calculer la température finale à laquelle parvient un corps sous l'influence d'un rayonnement incident, il faut faire intervenir plusieurs circonstances.

Supposons, par exemple, qu'une lame conductrice, assez mince pour qu'on puisse la considérer comme ayant en tous ses points une température égale, reçoive normalement une quantité de chaleur Q pendant l'unité de temps sur l'unité de surface. Soit S l'étendue de cette lame; elle recevra QS , absorbera QSa , a étant le pouvoir absorbant normal pour l'espèce particulière de rayons qui lui arrivent. Après qu'elle aura atteint son excès final t , elle perdra dans toutes les directions, par ses deux faces dont l'étendue est $2S$, une quantité de chaleur $2SEt$, E étant son pouvoir émissif total; on aura

$$QSa = 2SEt, \quad t = \frac{Q}{2} \cdot \frac{a}{E}.$$

E est constant si t n'est pas très-élevé; mais a est variable avec la nature des rayons incidents. Par exemple, si la lame est couverte de céruse et qu'elle reçoive de la chaleur solaire, la valeur de a sera faible, et l'échauffement sera peu considérable. Mais si la chaleur incidente est obscure, le pouvoir absorbant a sera égal à celui du noir de fumée, et l'échauffement sera plus grand. Comme d'ailleurs le pouvoir émissif E est le même pour la céruse et le noir, il en résulte qu'au soleil la céruse s'échauffera peu, et que sous l'action d'une source obscure elle prendra la même température que le noir.

Sous une incidence oblique ω la même lame interceptera $QS \cos \omega$, absorbera $QS \cos \omega a'$ ou $QS \cos \omega (1 - r - d)$ et l'on aura

$$QS \cos \omega (1 - r - d) = 2SEt,$$

$$t = \frac{QS \cos \omega (1 - r - d)}{2E}.$$

A mesure que l'inclinaison augmentera, $\cos \omega$ diminuera; en même temps r et d augmenteront, et pour toutes ces raisons la température t ira en diminuant. Elle dépendra d'ailleurs comme précédemment de la nature des radiations incidentes, puisque r et d varieront quand cette nature changera.

ÉQUILIBRE MOBILE DE TEMPÉRATURE.

Nous avons jusqu'à présent étudié expérimentalement le rayonnement d'un corps plus chaud vers un autre plus froid;

nous avons reconnu qu'il est proportionnel à l'excès de température, et que par conséquent il devient nul si cet excès est nul. De là il résulte que si l'on considère une enceinte dont les parois soient à une température uniforme, et que l'on place un corps à l'intérieur, il devra se mettre en équilibre avec cette enceinte; car s'il est plus chaud qu'elle, il rayonnera vers chacun de ses éléments et se refroidira, et s'il est plus froid, il recevra de la chaleur de tous les points de la paroi et se réchauffera. Conséquemment, quels que soient les pouvoirs absorbants, réflecteurs et émissifs de l'enceinte et du corps, l'équilibre aura lieu quand une température uniforme se sera établie, et n'aura lieu qu'à ce moment.

Il n'est donc point nécessaire de faire une hypothèse pour expliquer cette uniformité de la température; elle est la conséquence forcée de cette condition expérimentale, que le rayonnement d'un corps vers un autre s'annule en même temps que l'excès de la température du premier sur le second. Néanmoins on a voulu se rendre un compte plus complet de l'échange calorifique dans une enceinte, et Prévost, de Genève, a imaginé la théorie de *l'équilibre mobile de température*, que nous allons exposer, bien qu'elle soit loin de suffire pour expliquer tous les phénomènes.

On admet que si deux corps A et B sont placés en face l'un de l'autre, le premier rayonne vers le second et le second vers le premier, quelles que soient leurs températures, lors même qu'elles sont égales; que les expériences mesurent seulement la différence entre ces rayonnements inverses et qu'elles ne constatent plus rien quand ils sont égaux. On admet en outre que ces rayonnements sont une certaine fonction de la température $f(\theta)$, et qu'ils sont absorbés, réfléchis et diffusés proportionnellement aux pouvoirs absorbants, réflecteurs et diffusifs des corps. Dans cette théorie il faut expliquer comment il se fait que tous les points d'une enceinte arrivent à une température égale. Voici les raisonnements que l'on fait.

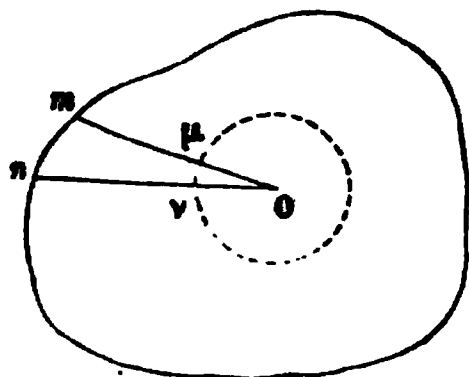
I. Si l'on suppose d'abord que l'enceinte soit couverte d'une substance qui ne réfléchisse et ne diffuse pas la chaleur, ce qui est à peu près le cas du noir de fumée, un élément mn de la paroi (fig. 369) envoie en un point intérieur O, pendant

l'unité de temps, une quantité de chaleur qui est

$$\frac{ds \cos \omega}{r^2} f(\theta).$$

Comme $\frac{ds \cos \omega}{r^2}$ est égal à l'élément $\mu\nu$ découpé dans une

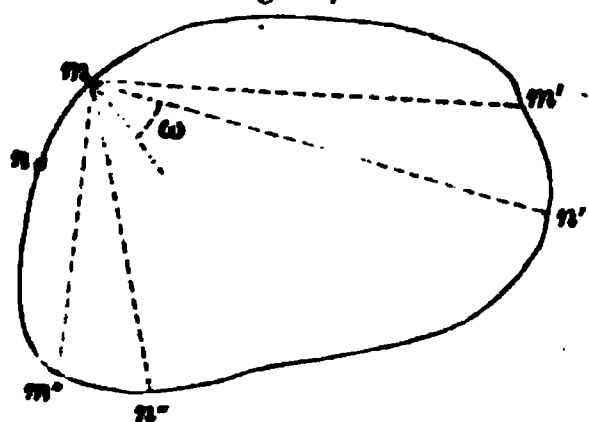
Fig. 369.



sphère de rayon égal à l'unité par le cône mOn , l'élément mn de l'enceinte peut se remplacer par $\mu\nu$, l'enceinte totale par la sphère entière, et par suite, quelle que soit la position du point O , il recevra toujours la même chaleur des parois. D'où il résulte qu'un corps aura toujours la même température en tous les points de l'enceinte.

II. Si l'on considère deux éléments mn , $m'n'$ de la paroi (fig. 370), le premier, dont la température est θ , enverra au second une quantité de chaleur $\frac{ds ds' \cos \omega \cos \omega'}{r^2} f(\theta)$, comme

Fig. 370.



cela a été démontré page 283, et le second enverra au premier une quantité de chaleur $\frac{ds ds' \cos \omega \cos \omega'}{r^2} f(\theta')$, si θ' est

sa température. Par conséquent, le plus échauffé enverra plus de chaleur qu'il n'en reçoit et se

refroidira. Si au contraire les deux températures θ , θ' sont égales, la chaleur envoyée sera égale à la chaleur reçue, et l'équilibre existera.

III. Ces raisonnements doivent être modifiés quand l'enceinte réfléchit, puisque alors toute la chaleur émise n'est point absorbée. Supposons qu'un élément mn devienne réfléchissant, il émettra vers $m'n'$ une quantité de chaleur qui pourra s'écrire

$$\epsilon \frac{ds ds' \cos \omega \cos \omega'}{r^2} f(\theta).$$

Cette formule ne suppose pas que la loi du cosinus soit exacte;

mais ϵ , qui représente le pouvoir émissif par rapport au noir de fumée, doit être considéré comme variable avec l'angle ω .

D'un autre côté, l'élément mn recevra de la chaleur d'un autre élément $m''n''$ et la réfléchira vers $m'n'$ proportionnellement à son pouvoir réflecteur R sous l'incidence ω ,

$$R \frac{ds ds'' \cos \omega \cos \omega''}{r'^2} f(\theta).$$

Par conséquent la quantité totale de chaleur reçue par $m'n'$ sera

$$ds \cos \omega \cdot f(\theta) \left(\epsilon \frac{ds' \cos \omega'}{r^2} + R \frac{ds'' \cos \omega''}{r'^2} \right).$$

Or si l'élément mn est réduit à un point m , les deux cônes $m'n'$ et $m''n''$ sont de même ouverture et $\frac{ds' \cos \omega'}{r^2} = \frac{ds'' \cos \omega''}{r'^2}$.

Cela aura lieu aussi, à des infiniment petits près, si mn a une étendue ds ; donc la chaleur envoyée vers $m'n'$ et absorbée par lui sera

$$(\epsilon + R) \frac{ds ds' \cos \omega \cos \omega'}{r^2} f(\theta).$$

D'un autre côté $m'n'$ envoie vers mn

$$\frac{ds ds' \cos \omega \cos \omega'}{r^2} f(\theta);$$

et pour que la perte et le gain de l'élément $m'n'$ soient équivalents, il faut que $\epsilon + R = 1$, c'est-à-dire que la somme du pouvoir émissif et du pouvoir réflecteur soit égale à l'unité. Comme d'ailleurs la somme des pouvoirs absorbant et réflecteur est égale aussi à l'unité, il en résulte que *le pouvoir émissif et le pouvoir absorbant d'une substance rapportés tous deux au noir de fumée et pris sous une même incidence doivent être égaux.*

Cette théorie est évidemment incomplète; puisqu'elle ne tient aucun compte de la diffusion qui se produit dans toute enceinte et même sur le noir de fumée. Pour étudier le cas général, il faudrait exprimer que le faisceau envoyé de mn vers $m'n'$ se compose : 1° des rayons émis directement; 2° de ceux qui, venant de $m''n''$, sont réfléchis régulièrement; 3° de toutes

les radiations envoyées sur mn par tous les points de l'enceinte et qui sont partiellement renvoyées par la diffusion vers $m'n'$. On devrait en second lieu calculer également la somme des rayons dirigés de $m'n'$ vers mn . Ces deux rayonnements inverses seraient tous deux diffusés et réfléchis partiellement l'un par mn , l'autre par $m'n'$, et il faudrait écrire que les quantités de chaleur absorbées sont égales. Il est évident que, dans l'état actuel de nos connaissances, ce calcul ne peut se faire, puisque nous ignorons les lois de la diffusion.

Les difficultés de cette théorie s'augmentent beaucoup si l'on remarque d'ailleurs que la chaleur rayonnante se compose d'une infinité de pinceaux de réfrangibilités et de propriétés très-diverses, qui sont émis, réfléchis, absorbés et diffusés très-inégalement. Vouloir englober dans une loi commune les actions inégales qu'ils éprouvent individuellement, faire abstraction de leur nature et négliger leurs transformations, c'est évidemment méconnaître les véritables conditions auxquelles la théorie de ces phénomènes doit satisfaire. Il est probable que le principe de l'hypothèse de Prévost, c'est-à-dire le rayonnement réciproque, est exact; mais le mécanisme de ces échanges est si complexe et nos connaissances si peu avancées, qu'il vaut mieux renoncer à ces hypothèses vagues, toujours beaucoup plus propres à obscurcir les questions qu'à les élucider.



QUARANTE-SEPTIÈME LEÇON.

DES LOIS DU REFROIDISSEMENT.

Expériences préliminaires. — Influence de la masse ; de la nature du liquide ; de la forme du vase ; de la nature de la surface. — Expériences dans le vide. — Loi relative à la température de l'enceinte. — Influence des excès de température. — Pouvoir refroidissant des gaz. — Influence de la nature de la surface ; de la température de l'enceinte ; de la pression ; de l'excès de température ; de la nature du gaz. — Formule générale. — Loi de Newton. — Expériences de MM. de la Provostaye et Desains.

Nous avons précédemment admis que la perte de chaleur éprouvée par un corps pendant un temps dx est proportionnelle à son excès de température t . En partant de cette hypothèse, nous avons trouvé l'expression suivante pour la vitesse du refroidissement :

$$v = - \frac{dt}{dx} = \frac{SE}{PC} t,$$

et en intégrant nous avons obtenu les valeurs des excès t après un temps x , par la formule de Newton

$$t = t_0 e^{-\frac{SE}{PC} x}.$$

Mais les expériences que l'on a faites pour justifier ces formules ayant montré qu'elles ne sont sensiblement exactes que si la température t est peu élevée, il faut ne les considérer que comme une première approximation et chercher des lois plus générales ; c'est ce qu'ont fait Dulong et Petit dans un travail remarquable que nous allons exposer.

Avant d'entrer dans le détail des expériences, il faut faire remarquer que le refroidissement d'un corps dépend de la conductibilité ; car une fois qu'il est commencé, les parties extérieures deviennent moins chaudes que les couches profondes, et la surface perd d'autant plus de chaleur par rayon

nement qu'elle en reçoit davantage de l'intérieur par la conductibilité. Cette cause de complication du phénomène doit surtout se présenter dans les solides; mais on peut penser qu'elle est sensiblement nulle avec les liquides; car alors les courants intérieurs agissent pour rétablir l'uniformité de température au milieu de la masse, à mesure que le rayonnement tend à la détruire. Dulong et Petit n'ont étudié que ce cas relativement simple et se sont contentés d'observer le refroidissement éprouvé par de gros thermomètres à mercure. C'était opérer avec un liquide bon conducteur qui avait le double avantage d'être à tout instant également chaud dans tous ses points et de mesurer lui-même sa température par le volume qu'il occupait dans la tige thermométrique. Alors le refroidissement ne dépendait plus que de la surface, et on la changeait à volonté en couvrant le réservoir soit de noir de fumée, soit de feuilles d'argent, soit de tout autre corps appliqué sur le verre.

Fig. 371.

Ces thermomètres sont composés de deux parties qu'il faut distinguer : 1° le réservoir, qui est très-gros, qui constitue le corps dont on veut mesurer le refroidissement, que l'on chauffe directement au-dessus d'un fourneau (*fig. 371*) et qui, aux divers moments de l'observation, aura des températures différentes; 2° la tige, que l'on préserve de l'action du foyer par des écrans A et B, qui reste toujours à la température de l'enceinte et ne se refroidit pas. Elle est jointe au réservoir par un tube

très-étroit DE qui empêche les courants du mercure de cir

culer et la chaleur de se communiquer par conductibilité du réservoir à la tige. Il faudra corriger toutes les observations, 1° parce que la tige et le réservoir ont des températures différentes; 2° parce que le mercure froid de la tige rentre dans le réservoir quand la température baisse et augmente la vitesse du refroidissement. Ces deux corrections se feront au moyen de formules qu'il est facile de trouver et que nous ne donnerons pas.

On peut se proposer de déterminer par l'expérience, ou bien la fonction des excès de température t , qui exprimera la vitesse de refroidissement $f(t) = -\frac{dt}{dx} = v$, ou bien la fonction du temps $\varphi(x) = t$, qui représentera la loi des excès de température. Comme la première est la dérivée de la seconde prise en signe contraire et que l'on pourra passer de la différentielle à l'intégrale ou inversement de l'intégrale à la différentielle, il est indifférent au point de vue théorique de chercher l'une ou l'autre. Mais au point de vue expérimental, il faut choisir celle des deux fonctions qui est la plus simple, et comme en général c'est la dérivée qui est dans ce cas, Dulong et Petit se sont décidés à rechercher la formule qui exprime la vitesse du refroidissement en fonction des excès de température.

Ce parti une fois pris, il fallait savoir comment on mesurerait cette vitesse de refroidissement. Elle ne peut être directement observée; mais Dulong et Petit ont pu la calculer par une méthode détournée. Après avoir échauffé le thermomètre et l'avoir placé dans les conditions où ils voulaient étudier son refroidissement, ils suivaient en même temps l'abaissement progressif de sa température et la marche d'un compteur à secondes, et à des temps représentés par

$$0, \quad x_1, \quad x_2, \quad x_3, \dots,$$

ils notaient les excès de température correspondants

$$t_0, \quad t_1, \quad t_2, \quad t_3, \dots$$

Ils reconnurent ensuite que pour tous leurs thermomètres et quelles que soient les conditions dans lesquelles on les place, les excès peuvent se lier entre eux par une formule

empirique analogue à celle de Newton :

$$(1) \quad t = t_0 A^{\alpha x + \beta x^2}.$$

Ils déterminaient par trois mesures faites à trois époques différentes les paramètres m , α , β qui sont, bien entendu, variables avec le thermomètre et avec toutes les circonstances qui influent sur le refroidissement, et, en mettant leurs valeurs dans la formule (1), elle exprime empiriquement la progression des températures. Par conséquent, sa dérivée prise en signe contraire,

$$(2) \quad -\frac{dt}{dx} = -t(\alpha + 2\beta x) \log A,$$

représente, empiriquement aussi, la vitesse du refroidissement.

De la première formule on peut déduire la valeur de x , qui correspond à un excès quelconque t , remplacer cette valeur dans la seconde et calculer la vitesse de refroidissement qui correspond à cet excès. Il y aura ensuite à comparer entre elles les diverses valeurs de ces vitesses et à en chercher la loi.

EXPÉRIENCES PRÉLIMINAIRES.

Il faut commencer par nous rendre compte des diverses circonstances qui peuvent influer sur la vitesse du refroidissement. Or il est évident que celle-ci doit dépendre de tous les éléments qui peuvent établir une différence entre les divers thermomètres, 1° de la masse M du liquide thermométrique; 2° de sa nature N ; 3° de la forme et de l'étendue de la surface extérieure S du réservoir; 4° de la nature et de l'état de cette surface, c'est-à-dire de son pouvoir émissif E ; elle doit dépendre encore, 5° de la température θ de l'enceinte et, 6°, de l'excès t du thermomètre. En réunissant toutes ces influences, on voit que la vitesse de refroidissement sera une fonction de M , N , S , E , t , θ . Posons

$$v = f(M, N, S, E, t, \theta).$$

Ce n'est point tout encore. Un corps se refroidit non-seulement par le rayonnement, mais encore par le gaz au milieu duquel il est plongé, car ce gaz s'échauffe au contact de la surface et il enlève une quantité de chaleur variable avec sa na-

ture G , avec sa pression p , avec sa température θ , avec l'excès t de température du corps échauffé, variable enfin avec tous les éléments qui différencient les divers thermomètres entre eux. Par conséquent la vitesse totale du refroidissement V doit se composer de deux termes : l'un ν , donné par la formule précédente et qui représente l'effet du rayonnement ; l'autre P , qui est le pouvoir refroidissant du gaz et que nous exprimerons par $\varphi (M, N, S, E, G, p, t, \theta)$. Nous aurons

$$V = f(M, N, S, E, \theta, t) + \varphi(M, N, S, E, G, p, t, \theta).$$

Pour compléter cette longue énumération, il faudrait dire encore que le refroidissement est une fonction de la grandeur de l'enceinte, de la nature de ses parois et de toutes les circonstances qui font changer la chaleur qu'elle absorbe, qu'elle prend au gaz et qu'elle renvoie vers le thermomètre. Il faudrait enfin exprimer que la vitesse V dépend essentiellement de l'espèce particulière des radiations émises. Mais Dulong et Petit ne se sont point occupés de ces influences.

La question du refroidissement est maintenant posée. Il faut déterminer les deux fonctions qui composent la valeur de V , et pour y parvenir, Dulong et Petit ont suivi la seule marche qui fût possible ; ils ont successivement étudié l'influence de chacune des variables, en laissant toutes les autres constantes.

INFLUENCE DE LA MASSE. — On prit d'abord trois thermomètres à mercure dont les réservoirs sphériques avaient 2, 4, 7 centimètres de diamètre ; ils différaient par conséquent par la masse M de mercure et par l'étendue S de la surface. Après les avoir échauffés, on observa leur refroidissement dans l'air à θ degrés, et par les formules (1) et (2) on calcula, comme nous l'avons expliqué précédemment, les vitesses de refroidissement ν_1, ν_2, ν_3 de ces trois thermomètres, pour des excès de température égaux t . Naturellement ces vitesses sont d'autant moindres que la masse est plus considérable ; mais on trouva que leurs rapports demeurent constants, quelle que soit la valeur commune de t . Cela prouve que la masse et la surface changeant, les vitesses de refroidissement peuvent s'exprimer par une fonction identique multipliée par un coefficient variable avec M et S . Voici les résultats :

Influence de M et de S.

excès <i>t</i>	V_1	V_2	V_3	$\frac{V_1}{V_2}$	$\frac{V_1}{V_3}$
100°	18,92	8,97	5,00	2,11	3,78
80	14,00	6,60	3,67	2,12	3,81
60	9,58	4,56	2,52	2,10	3,80
40	5,93	2,80	1,56	2,12	3,80
20	2,75	1,30	0,73	2,11	3,77

INFLUENCE DE LA NATURE DU LIQUIDE ET DE LA FORME DU VASE. —
Dulong et Petit ont ensuite étudié exactement de la même manière les influences exercées soit par la forme du vase, soit par la nature du liquide. Pour reconnaître la première, ils employaient deux vases de même nature, l'un cylindrique, l'autre sphérique ; pour observer la seconde, ils faisaient refroidir un même ballon successivement rempli de mercure, d'alcool et d'eau. Ils calculaient les vitesses correspondantes à des excès égaux, et ils ont trouvé qu'elles étaient en rapport constant.

Influence de la nature du liquide.

excès <i>t</i>	MERCURE V	EAU. V_1	$\frac{V}{V_1}$
60°	3,03	1,39	0,458
50	2,47	1,13	0,452
40	1,89	0,85	0,450
30	1,36	0,62	0,456

Ces expériences montrent en résumé que la vitesse totale du refroidissement V pourra être exprimée par un facteur constant m , dépendant de la surface extérieure S , de la nature N et de la masse M du liquide, multiplié par une somme de deux fonctions, l'une variant avec E , t et θ , l'autre avec E , t , θ et de plus avec la nature du gaz G et avec sa pression p . L'expression

générale que nous avons posée précédemment se réduit donc à

$$V = m f(E, t, \theta) + m \varphi(E, G, p, t, \theta).$$

INFLUENCE DE LA NATURE DE LA SURFACE. — On voit que la question commence à se simplifier. Si l'on change ensuite la nature de la surface, si l'on fait refroidir, par exemple, deux vases, l'un en verre, l'autre en fer-blanc, tous deux remplis d'eau, on trouve que le rapport des vitesses correspondant à des excès égaux n'est plus constant. On en conclut qu'il ne suffit plus de multiplier par un *même* facteur constant les deux fonctions qui composent la valeur de V pour exprimer l'effet du changement de surface.

Influence de la nature du vase.

EXCÈS t	VERRE V	FER-BLANC V_1	$\frac{V}{V_1}$
60 ⁿ	1,39	0,90	1,54
50	1,13	0,73	1,55
40	0,85	0,54	1,57
30	0,62	0,38	1,63
20	0,37	0,21	1,76

EXPÉRIENCES DANS LE VIDE.

Nous allons maintenant exposer les expériences qui ont eu pour but de chercher la forme de la fonction. Or nous avons précédemment admis que la vitesse du refroidissement est donnée par la somme de deux fonctions, l'une exprimant le rayonnement, l'autre le pouvoir refroidissant du gaz ambiant; par conséquent nous ramènerons la question à sa plus grande simplicité en opérant d'abord dans le vide. Alors la fonction cherchée ne dépendra plus que de trois éléments, E , θ et t :

$$v = m f(E, \theta, t).$$

L'enceinte au milieu de laquelle se fait le refroidissement est un ballon de laiton A (*fig. 372*), qui a 3 décimètres de diamètre. Il est peint intérieurement au noir de fumée, et

il se prolonge à sa partie supérieure par un col métallique, sur lequel on peut visser et serrer par un boulon une cloche

Fig. 372.

de verre B. Une tubulure latérale D permet de raccorder le ballon avec une machine pneumatique et de faire le vide à l'intérieur. Enfin ce ballon est soutenu par trois tiges dans un grand vase plein d'eau FG, que l'on échauffait par un courant de vapeur. Par ce moyen on maintenait l'enceinte à une température qui demeurerait fixe pendant une série d'expériences et qui pouvait être ou très-haute ou très-basse.

Quand on voulait observer, on échauffait le thermomètre sur un fourneau (*fig. 371*), et lorsque le mercure était arrivé en haut de la tige, à la température de 350 degrés environ, on plongeait l'instrument dans le ballon, de manière à mettre son réservoir au centre ; puis on le recouvrait avec la cloche B ; on

faisait le vide aussi complètement que possible, c'est-à-dire à 3 ou 4 millimètres, et l'on observait la marche décroissante du thermomètre de minute en minute.

Outre les corrections que nous avons déjà indiquées, il fallait encore en faire une autre. La machine ne donne, en effet, qu'un vide approché et laisse dans le ballon une quantité déterminée de gaz dont l'action refroidissante n'est pas nulle. Mais nous verrons dans la suite qu'après leurs expériences dans le vide, Dulong et Petit en ont fait d'autres qui leur ont donné la loi qui exprime le pouvoir refroidissant des gaz. Ils pouvaient donc, cette loi étant connue, corriger la vitesse observée de l'effet produit par la petite quantité d'air qui restait dans le ballon après qu'on y avait fait le vide.

Le tableau suivant résume toutes les observations qui ont été faites avec un thermomètre à boule nue. Vis-à-vis les nombres de la première colonne, qui représentent les excès de température du thermomètre, on a écrit les vitesses calculées par la formule empirique pour des températures variables θ de l'enceinte. Les vitesses correspondent, v à $\theta = 0$, v_1 à $\theta = 20$, v_2 à $\theta = 40$, et v_3 à $\theta = 60$. Il nous reste à discuter ces divers résultats.

Vitesses de refroidissement dans le vide.

excès t	$\theta = 0$			$\theta = 20$			$\theta = 40$			$\theta = 60$	
	v		$\frac{v_1}{v}$	v_1		$\frac{v_2}{v_1}$	v_2		$\frac{v_3}{v_2}$	v_3	
	Obs- vée.	Cal- culée.		Obs- vée.	Cal- culée.		Obs- vée.	Cal- culée.		Obs- vée.	Cal- culée.
240	10,69	10,68	1,16	12,40	12,40	1,16	14,35	14,44	"	"	"
220	8,81	8,82	1,18	10,41	10,36	1,15	11,98	12,00	"	"	"
200	7,40	7,34	1,16	8,58	8,56	1,16	10,01	9,97	1,15	11,64	11,61
180	6,10	6,03	1,15	7,04	7,01	1,16	8,20	8,17	1,16	9,55	9,30
160	4,89	4,81	1,16	5,67	5,68	1,17	6,61	6,62	1,16	7,68	7,71
140	3,88	3,89	1,17	4,57	4,54	1,16	5,32	5,29	1,15	6,14	6,16
120	3,02	3,05	1,17	3,56	3,56	1,17	4,15	4,14	1,17	4,84	4,81
100	2,30	2,33	1,18	2,74	2,72	1,15	3,16	3,17	1,16	3,68	3,69
80	1,74	1,72	1,15	1,99	2,00	1,16	2,30	2,33	1,18	2,73	2,71
60	"	"	"	1,40	1,38	1,16	1,62	1,61	1,16	1,88	1,87

LOI RELATIVE A LA TEMPÉRATURE DE L'ENCEINTE. — Considérons d'abord les vitesses qui se trouvent sur les mêmes lignes horizontales, c'est-à-dire qui correspondent à des excès égaux et à des températures de l'enceinte 0, 20, 40, 60 degrés, lesquelles croissent en progression arithmétique. Divisons v_1 par v , v_2 par v_1 , v_3 par v_2 , nous trouvons que les quotients sont égaux entre eux et à 1,16. D'où il résulte que, pour des excès quelconques, mais égaux, *les vitesses de refroidissement croissent en progression géométrique quand les températures de l'enceinte croissent en progression arithmétique.*

Il suit de cette loi que les vitesses correspondantes à un même excès et à des températures variables de l'enceinte peuvent se représenter par ka^θ . Si les valeurs de l'excès changent, k change avec elles; k est donc une fonction de t que l'on peut écrire $k = \varphi(t)$. Par suite, l'expression générale de la vitesse pour toute valeur de t et de θ sera

$$v = \varphi(t)a^\theta.$$

Pour déterminer a , il suffit de remarquer que deux vitesses consécutives v_n et v_{n+1} , correspondantes à un même excès t et à des valeurs θ et $\theta + 20$ de la température de l'enceinte, sont entre elles dans un rapport constant et égal à 1,16. On a donc

$$v_n = \varphi(t)a^\theta, \quad v_{n+1} = \varphi(t)a^{\theta+20},$$

et

$$\frac{v_{n+1}}{v_n} = a^{20} = 1,16;$$

d'où

$$a = \sqrt[20]{1,16} = 1,0077.$$

Enfin

$$v = \varphi(t)(1,0077)^\theta.$$

INFLUENCE DES EXCÈS t . — Jusqu'à présent la marche suivie dans ces recherches a été purement expérimentale, et la loi précédente n'est que la traduction et la généralisation des résultats mesurés. Mais pour continuer cette étude, Dulong et Petit abandonnent entièrement cette méthode expérimentale, et ils font les deux hypothèses suivantes :

1° Ils admettent l'idée de l'équilibre mobile des températures et supposent que non-seulement le thermomètre

rayonne vers l'enceinte, mais que d'un autre côté l'enceinte aussi rayonne vers lui. Si ce thermomètre ne recevait rien en échange de ce qu'il perd, il aurait une vitesse de refroidissement absolue ν_1 ; si, au contraire, il ne rayonnait pas, il éprouverait par l'action de l'enceinte un réchauffement absolu ν_2 ; mais comme il est à la fois soumis à ces deux phénomènes inverses, il possède une vitesse relative de refroidissement égale à la différence des vitesses absolues ν_1 et ν_2 .

2° Dulong et Petit vont encore plus loin; ils supposent que la vitesse absolue de refroidissement ν_1 est une fonction $F(t + \theta)$ de la température $t + \theta$ du thermomètre et que sa vitesse de réchauffement absolue ν_2 est la même fonction $F(\theta)$ de la température θ de cette enceinte. Cette double hypothèse n'a pas été et ne peut être démontrée; mais elle recevra une sorte de confirmation si les conséquences auxquelles elle va nous conduire se justifient. Nous poserons donc, pour exprimer la vitesse réelle de refroidissement :

$$\nu = F(t + \theta) - F(\theta),$$

et d'après la loi trouvée précédemment,

$$F(t + \theta) - F(\theta) = \varphi(t)(a^\theta).$$

Si $\theta = 0$,

$$F(t) - F(0) = \varphi(t),$$

et en retranchant,

$$F(t + \theta) - F(t) - F(\theta) + F(0) = \varphi(t)(a^\theta - 1).$$

Si l'on change dans cette expression t en θ et θ en t , on trouve

$$F(\theta + t) - F(\theta) - F(t) + F(0) = \varphi(\theta)(a^t - 1).$$

Le premier membre n'ayant pas changé, le second conserve la même valeur, et l'on a

$$\varphi(t)(a^\theta - 1) = \varphi(\theta)(a^t - 1).$$

Par suite,

$$\frac{\varphi(t)}{a^t - 1} = \frac{\varphi(\theta)}{a^\theta - 1}.$$

Les deux membres de cette équation sont des fonctions identiques de t et de θ , et puisqu'elles conservent la même valeur quand la variable change, il faut qu'elles soient constantes.

On peut donc poser

$$\frac{\varphi(t)}{a' - 1} = m \quad \text{ou} \quad \varphi(t) = m(a' - 1),$$

et l'expression générale de la vitesse du refroidissement dans le vide est

$$(\alpha) \quad v = ma^\theta(a' - 1).$$

Il ne faut pas oublier maintenant que cette formule est la conséquence des deux hypothèses que nous venons de faire, et qu'il est nécessaire de la vérifier *à posteriori*. Dans cette intention on a calculé les valeurs de v correspondantes aux températures θ et aux excès t inscrits dans le tableau précédent, et l'on a comparé l'expérience à la formule. On peut voir que les nombres calculés et observés sont très-sensiblement égaux ; par suite nous admettrons la formule précédente.

Enfin, pour terminer ce qui reste à dire sur le refroidissement dans le vide, il faut voir comment la nature de la surface intervient pour changer la vitesse v . A cet effet Dulong et Petit ont observé le même thermomètre, soit en laissant sa surface nue, soit en la couvrant d'une feuille d'argent ; les vitesses ont été différentes, mais en rapport constant quand t et θ demeureraient les mêmes. Ainsi, quand on opère dans le vide, la nature de la surface ne fait changer que le coefficient m , et a ne variant ni avec cette surface ni avec la masse et la nature du liquide est constant pour tous les corps et égal à 1,0077.

En intégrant l'équation (α) , on trouve

$$(\beta) \quad x = \frac{1}{ma^\theta \log a} \left(\log \frac{a' - 1}{a' - 1} \right) + C.$$

C'est la relation qui lie les excès aux temps du refroidissement.

EXPÉRIENCES DANS LES GAZ.

Si, après avoir observé le refroidissement d'un thermomètre dans une enceinte vide, on recommence les expériences dans la même enceinte contenant de l'air ou un gaz quelconque, on trouve, toutes choses égales d'ailleurs, que le refroidissement est plus rapide, ce qui prouve, conformément à nos prévisions, que les gaz enlèvent, par leur contact avec la surface du ther-

momètre, une quantité de chaleur qu'il faut maintenant déterminer. Pour y arriver, on opère comme précédemment, avec cette différence qu'après avoir fait rapidement le vide dans le ballon on y introduit le gaz dans lequel on veut observer et que l'on maintient à une pression constante p . On observe les excès t et les temps x , et enfin on calcule par les formules (1) et (2) les vitesses totales de refroidissement pour chaque valeur de t .

Ces vitesses V sont la somme de la vitesse v qui se produirait dans le vide et de la vitesse P qui est due à l'action du gaz ; or v peut se calculer par la formule

$$v = ma^{\theta} (a' - 1),$$

et en le retranchant de V , on obtient la vitesse de refroidissement P qui est produite par le contact du gaz et que nous nommerons à l'avenir le pouvoir refroidissant.

Rappelons-nous maintenant que P doit être une fonction de la nature de la surface du thermomètre, c'est-à-dire d'une variable E , de l'excès t , de la température θ , enfin de la nature G et de la pression p du gaz :

$$P = m\varphi(E, \theta, t, G, p).$$

On va comme précédemment étudier l'influence de ces divers éléments en faisant varier l'un d'eux pendant que les autres demeureront constants.

I. INFLUENCE DE LA NATURE DE LA SURFACE. — Dulong et Petit ont commencé par faire refroidir dans l'air un même thermomètre avec une surface d'abord nue et ensuite argentée, ce qui a donné les nombres suivants :

POUVOIR REFROIDISSANT DE L'AIR ;
 $p = 720^{\text{mm}}, \theta = 20^{\circ}.$

Excès.	Boule nue.	Boule argentée
200°	5,48	5,43
180	4,75	4,79
160	4,17	4,19
140	3,51	3,52
120	2,90	2,88
100	2,27	2,32

Par conséquent, l'influence exercée par la nature de la surface est absolument nulle, et la variable E n'entrera pas dans la formule. Ceci nous explique un premier résultat. Nous avons fait voir en commençant que la nature de cette surface change la loi du refroidissement total dans l'air; nous trouvons maintenant que cela est dû à cette circonstance que la vitesse partielle dans le vide est proportionnelle au pouvoir émissif E , tandis que le pouvoir refroidissant du gaz en est absolument indépendant.

II. INFLUENCE DE LA TEMPÉRATURE DE L'ENCEINTE. — Pour reconnaître l'influence de la température θ de l'enceinte, on a opéré dans l'air à une pression de 720 millimètres et à des températures θ qui furent portées à 20, 40, 60, 80 degrés dans quatre séries d'expériences successives. Or on a trouvé que les vitesses correspondantes à des excès égaux étaient invariables, quel que fût θ ; elles sont donc indépendantes de la température de l'enceinte.

Influence de la température θ de l'enceinte.

excès t	POUVOIR REFROIDISSANT DE L'AIR; PRESSION 720 ^{mm} .			
	$\theta = 20^{\circ}$.	$\theta = 40^{\circ}$.	$\theta = 60^{\circ}$.	$\theta = 80^{\circ}$.
200 ^o	5,48	5,46	"	"
180	4,75	4,70	4,79	"
160	4,17	4,16	4,20	4,13
140	3,51	3,55	3,55	3,49
120	2,90	2,93	2,94	2,88
100	2,27	2,28	2,24	2,25
80	1,77	1,73	1,71	1,78
60	1,23	1,17	1,18	1,20

III. INFLUENCE DE LA PRESSION. — Dès lors la question se simplifie, et le pouvoir refroidissant d'un gaz ne sera fonction que de l'excès t , de la pression p et de la nature du gaz G :

$$P = m \varphi(t, p, G).$$

Pour déterminer cette fonction, on a commencé par opérer

dans l'air sous les pressions 720, 360, 180, 90 millimètres, qui décroissent suivant une progression géométrique dont la raison est $\frac{1}{2}$, et l'on trouva que les excès étant quelconques, mais égaux, les pouvoirs refroidissants décroissent aussi en progression géométrique dont la raison est $\frac{1}{1,366}$; c'est ce que fait voir le tableau suivant :

Influence de la pression.

excès t	POUVOIR REFROIDISSANT DE L'AIR.						
	$p = 720, \text{ mm}$ P	$\frac{P}{P_1}$	$p = 360, \text{ mm}$ P_1	$\frac{P_1}{P_2}$	$p = 180, \text{ mm}$ P_2	$\frac{P_2}{P_3}$	$p = 90, \text{ mm}$ P_3
200°	5,48	1,37	4,01	1,36	2,93	1,34	2,20
180	4,75	1,35	3,52	1,35	2,62	1,37	1,90
160	4,17	1,37	3,03	1,37	2,21	1,36	1,62
140	3,51	1,34	3,62	1,37	1,91	1,36	1,40
120	2,90	1,37	2,12	1,35	1,57	1,37	1,15
100	2,27	1,34	1,69	1,37	1,23	1,36	0,90
80	1,77	1,37	1,29	1,34	0,96	1,37	0,70
60	1,23	1,36	0,90	1,37	0,65	1,35	0,48
40	0,75	"	"	"	"	"	"
20	0,32	"	"	"	"	"	"

Désignons par P et P' les pouvoirs refroidissants de l'air pour des excès égaux et sous des pressions p et p' ; soit

$$p = 2^n p',$$

on aura, d'après la loi qui vient d'être énoncée,

$$P = (1,366)^n P',$$

d'où

$$\log \frac{P}{P'} = n \log 2, \quad \log \frac{P}{P'} = n \log (1,366),$$

ou

$$\frac{\log \frac{P}{P'}}{\log \frac{p}{p'}} = \frac{\log (1,366)}{\log 2} = 0,45,$$

ce qui donne

$$\frac{P}{p^{0,45}} = \frac{P'}{p'^{0,45}};$$

donc le rapport $\frac{P}{p^{0,45}}$ est constant, et en l'appelant μ ,

$$P = \mu p^{0,45}.$$

μ est une fonction qu'il faudra déterminer de l'excès t et de la nature du gaz. On voit que le pouvoir refroidissant de l'air est proportionnel à une puissance de sa pression qui est 0,45.

Les mêmes expériences ayant été répétées avec d'autres gaz, on a reconnu que la même loi s'applique à chacun d'eux avec une puissance de la pression qui est différente de l'un à l'autre, et dont nous désignerons l'exposant par c . Voici quelle est la valeur de c d'après Dulong et Petit :

Air.....	$c = 0,45$
Acide carbonique.....	$c = 0,517$
Hydrogène.....	$c = 0,38$
Gaz oléfiant.....	$c = 0,501$

IV. INFLUENCE DE L'EXCÈS DE TEMPÉRATURE. — En discutant le tableau précédent et en comparant les pouvoirs refroidissants de l'air qui correspondent à diverses valeurs de t , mais à des valeurs égales de p , on trouve que si les excès croissent comme les termes d'une progression géométrique dont la raison est 2, ces pouvoirs refroidissants croissent eux-mêmes suivant une progression géométrique dont la raison est 2,33. Ainsi l'on trouve :

Influence des excès de température ($p = 720^{\text{mm}}$).

Excès.	P	Rapport.
160°	4,17	2,35
80	1,77	2,30
40	0,75	2,33
20	0,32	»

Cette loi étant la même que celle qui est relative aux pressions, on en déduit de la même manière que la quantité μ

peut être exprimée par une certaine puissance de t , et l'on trouve

$$\mu = nt^{1,233},$$

par suite

$$P = nt^{1,233} p^c.$$

INFLUENCE DE LA NATURE DU GAZ. — Nous avons déjà trouvé que c est variable avec le gaz au milieu duquel se fait le refroidissement. L'expérience prouve de même que le coefficient n change de valeur quand ce gaz change de nature; mais l'exposant 1,233 est le même pour tous les fluides élastiques, quels qu'ils soient.

Si maintenant nous faisons la somme de la vitesse de refroidissement v , qui est due au rayonnement, et du pouvoir refroidissant P du gaz, nous obtenons

$$(\alpha) \quad V = ma^\theta (a^t - 1) + np^c t^{1,233}.$$

Telle est la loi générale du refroidissement trouvée par Dulong et Petit; il ne reste plus qu'à montrer comment varient les constantes m et n d'un corps à un autre.

DISCUSSION. — La perte de chaleur Q faite par un corps de surface S , pendant l'unité de temps, peut s'exprimer par $Q_1 S$; elle est égale au produit du poids P par la chaleur spécifique C et par la vitesse de refroidissement V :

$$Q_1 S = PCV, \quad V = \frac{S}{PC} Q_1.$$

Comme cette relation doit avoir lieu pour toutes valeurs de t et de θ , il faut que les coefficients m et n soient aussi proportionnels à $\frac{S}{PC}$. Nous pouvons donc poser pour un corps quelconque

$$m = H \frac{S}{PC}, \quad n = K \frac{S}{PC},$$

et il vient

$$(\beta) \quad V = \frac{S}{PC} [H a^\theta (a^t - 1) + K p^c t^{1,233}],$$

$$(\gamma) \quad Q_1 = [H a^\theta (a^t - 1) + K p^c t^{1,233}],$$

$$(\delta) \quad Q = S [H a^\theta (a^t - 1) + K p^c t^{1,233}].$$

K est un facteur qui ne dépend point de la nature de la surface et qui est le même pour tous les corps ; mais il change avec le gaz ambiant : c'est le *coefficient de refroidissement* de ce gaz. Quant à H , il varie à la fois avec la nature de la surface qui se refroidit et avec celle des parois de l'enceinte ; nous allons chercher sa signification précise.

Dulong et Petit ont admis que la vitesse de refroidissement observée dans le vide est la différence entre la vitesse v_1 qu'aurait le refroidissement si l'enceinte ne rendait rien, et la vitesse absolue de réchauffement v_2 qui se produirait si le thermomètre ne rayonnait pas. De plus ils ont supposé que si v_1 est représentée par $F(t + \theta)$, v_2 est également exprimée par la même fonction $F(\theta)$ de la température de l'enceinte, et leurs expériences ont confirmé cette hypothèse dans le cas où l'enceinte est revêtue de noir de fumée.

Or la quantité de chaleur cédée par le thermomètre dans l'unité de temps par l'unité de surface est

$$Q_1 = H a^\theta (a^t - 1) = H a^{t+\theta} - H a^\theta.$$

Il est donc naturel d'admettre que le terme $H a^{t+\theta}$ représente la chaleur totale rayonnée par le thermomètre et que $H a^\theta$ exprime la chaleur rendue par l'enceinte. Par conséquent $H a^{t+\theta}$ sera proportionnel à la fois au pouvoir émissif ϵ du corps et au pouvoir absorbant α_1 de l'enceinte, et H pourra s'exprimer par $\epsilon \alpha_1$. D'un autre côté, le terme $H a^\theta$ sera proportionnel aux pouvoirs émissif ϵ_1 de l'enceinte et absorbant α du thermomètre, et H pourra être représenté par $\epsilon_1 \alpha$. Par conséquent, en égalant les deux valeurs de H ,

$$\epsilon \alpha_1 = \alpha_1 \epsilon \quad \text{ou} \quad \frac{\epsilon}{\epsilon_1} = \frac{\alpha}{\alpha_1};$$

d'où il suit que le pouvoir émissif d'un corps rapporté au noir de fumée est égal à son pouvoir absorbant rapporté aussi à celui du noir de fumée.

Puisque H est à la fois proportionnel à ϵ et à α , la meilleure méthode pour déterminer ces quantités consiste à couvrir la surface d'un thermomètre avec les substances que l'on veut étudier et à mesurer ses vitesses de refroidissement dans le

vide à des valeurs égales de t et de θ . Elles seront proportionnelles aux pouvoirs émissifs ou absorbants.

Il s'agit ici des pouvoirs émissifs et absorbants dans le vide; leur valeur est différente de celles que nous avons précédemment trouvées dans les gaz.

LOI DE NEWTON COMME APPROXIMATION. — Si l'on développe $a^{\theta} - 1$ en série, on obtient $t \log a + \dots$. En ne conservant que le premier terme et remarquant que dans l'équation (δ) l'exposant 1,233 est sensiblement égal à l'unité, on obtient

$$Q = S (H a^{\theta} \log a + K p^{\epsilon}) t.$$

Cela montre que la perte de chaleur pendant l'unité de temps est sensiblement proportionnelle à t , et que la loi de Newton avec toutes ses conséquences est sensiblement vraie quand t est très-petit; cela montre aussi pourquoi cette loi cesse d'être applicable lorsque t devient considérable.

Nous avons précédemment exprimé cette loi par la formule $Q = SEt$. Nous supposons que E était une constante dépendant uniquement de l'état de la surface, et nous l'avions appelé pouvoir émissif. Mais nous voyons ici que dans les limites où la loi est applicable

$$E = H a^{\theta} \log a + K p^{\epsilon}.$$

E change donc : 1° avec θ , c'est-à-dire avec la température de l'enceinte; 2° avec K et p , c'est-à-dire avec la nature et la pression du gaz; 3° avec H ou avec l'état de la surface. Lorsque cette surface est métallique et polie, H est très-petit, et le terme $K p^{\epsilon}$ est prédominant. Quand au contraire elle est couverte de noir de fumée, c'est H qui est très-grand et c'est le terme $H a^{\theta} \log a$ qui l'emporte. On voit donc que E ne représente pas le pouvoir émissif vrai; c'est le coefficient de la perte de chaleur que fait le corps par l'effet du rayonnement et par l'action du gaz.

On a cru pendant quelque temps que les formules de Dulong et Petit exprimaient des lois *générales et naturelles*; mais on a dû reconnaître ensuite qu'elles sont de simples relations empiriques. Elles ne tiennent en effet aucun compte de la qua-

lité des chaleurs émises, bien que le refroidissement doive en dépendre. Supposons, par exemple, que le corps rayonnant soit porté au rouge ; le terme $Ha^{t+\theta}$ exprimera la chaleur envoyée à l'enceinte, et H prendra une valeur qui correspondra à l'espèce particulière des rayons émis. Au contraire, l'enceinte renverra des radiations d'une autre nature, puisqu'elle est à une température basse, et la valeur de H dans le terme Ha^θ , qui exprime la quantité de chaleur rendue, devra être différente. On voit donc d'abord que la formule de Dulong est empirique, puisqu'elle englobe dans une expression commune des éléments qui sont différents, et ensuite qu'elle doit cesser d'être exacte à des températures élevées.

EXPÉRIENCES DE MM. DE LA PROVOSTAYE ET DESAINS. — C'est d'ailleurs ce que prouve une étude de révision exécutée depuis par MM. de la Provostaye et Desains. Nous signalerons seulement les principaux résultats de ces nouvelles recherches.

1° La quantité m est à peu près constante quand on opère avec un thermomètre à boule nue ; mais, s'il est couvert d'une feuille d'argent, m augmente quand la température décroît ; ainsi l'on a trouvé :

A 150 degrés..... $m = 0,00870$.

A 63 degrés..... $m = 0,01090$.

2° La constante n n'est point absolument indépendante du pouvoir émissif ; elle est plus grande pour une surface métallique que pour une enveloppe vitreuse.

3° Le pouvoir refroidissant P de l'air ne peut être représenté par p^c quand la pression devient très-petite. On remarque, en effet, que si cette pression diminue progressivement depuis 760^{mm} jusqu'à 0^{mm} , P décroît d'abord, puis devient constant entre des valeurs de p très-rapprochées, après quoi il augmente. Ces valeurs de la pression entre lesquelles P demeure constant sont d'autant plus grandes et d'autant plus distantes, que la dimension de l'enceinte est plus petite :

Ballon de 24° de diamètre, entre..... 4^{mm} et $2^{\text{mm}},8$

Ballon de 15° de diamètre, entre..... 20^{mm} et 4^{mm}

Cylindre de 15° de haut et 6 de diamètre, entre..... 70^{mm} et 15^{mm}

Il se pourrait toutefois que ces résultats fussent dus, non à l'inexactitude de la loi, mais à une perturbation occasionnée par les courants gazeux. A mesure que la pression diminue, le pouvoir refroidissant tend à décroître ; mais les courants s'exagèrent et il tend à augmenter. On conçoit qu'à un moment donné les variations de P occasionnées par ces courants et cette pression puissent s'équilibrer, et que pour une élasticité moindre l'effet de l'agitation finisse par l'emporter.



QUARANTE-HUITIÈME LEÇON.

DE LA CONDUCTIBILITÉ.

Théorie de la conductibilité. — Cas d'un mur indéfini. — Conductibilité extérieure. — Mesure des coefficients de conductibilité. — Cas d'une barre allongée. — Expériences de vérification. — Conductibilité des liquides. — Conductibilité des gaz. — Conductibilité des cristaux.

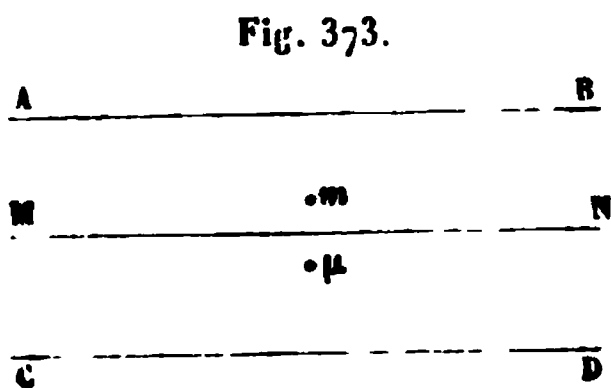
Outre le mode de propagation de la chaleur par rayonnement, il en existe un autre qui se fait lentement à travers les corps, qui élève leur température de proche en proche, et que l'on nomme *conductibilité*.

Il n'y a dans les faits qui vont nous occuper qu'un rapport éloigné avec ceux dont nous venons de terminer l'étude. Nous avons examiné des radiations qui se distinguent en une infinité d'espèces différentes et qui se propagent à travers la matière sans ébranler les molécules. Ce sont de simples vibrations de l'éther qui ne constituent à proprement parler ni la chaleur ni la lumière, mais qui peuvent déterminer l'une et l'autre. Elles produisent la sensation de la lumière quand elles arrivent sur la rétine. Lorsqu'elles tombent sur un corps qui les absorbe, elles s'éteignent et se transforment en un mouvement moléculaire qui constitue la chaleur, et dont la transmission se fait par conductibilité.

THÉORIE DE LA CONDUCTIBILITÉ. — Si l'on connaissait la nature du mouvement exécuté par les molécules quand elles sont échauffées, il est probable qu'on pourrait calculer les lois de sa propagation comme on a calculé celles de la transmission de la lumière ou du son, et on en déduirait, comme conséquence, la loi de transmission des températures; mais la science n'est point assez avancée pour qu'on puisse poser théoriquement ce problème. Fourier a tourné la difficulté; il

n'a fait aucune hypothèse sur la nature de la chaleur, mais il a admis comme fait qu'une molécule s'échauffe quand elle a absorbé une radiation, et qu'elle devient alors capable de rayonner autour d'elle, à travers les espaces intermoléculaires, comme le font les masses matérielles en présence dans le vide ou dans les gaz. Il a constitué ainsi ce qu'on a appelé à tort la *théorie de la conductibilité* : ce n'est que l'étude de la propagation des températures, en partant d'une donnée empirique, la loi de Newton, et de l'hypothèse du rayonnement particulaire. Quoi qu'il en soit, il est parvenu à résoudre un grand nombre de problèmes sur la loi du décroissement des températures dans les corps échauffés. La plupart des résultats auxquels il est arrivé ont été vérifiés, ce qui a donné comme une démonstration *à posteriori* des hypothèses qu'il avait admises et que nous allons exposer.

I. Soient m et μ (fig. 373) deux molécules très-voisines. La première envoie à la seconde, si elle est plus échauffée qu'elle,



pendant l'unité de temps, une quantité de chaleur q qui décroît rapidement quand leur distance augmente, et qui devient nulle aussitôt que cette distance atteint une limite très-petite. Cette quantité de chaleur est donc une fonction $f(r)$ de la distance de m à μ .

II. On admet que q est proportionnelle à la différence de température $(t_1 - \theta_1)$ des deux molécules m et μ . Cette hypothèse est d'abord conforme à la loi de Newton ; car, puisque la distance limite à laquelle s'arrêtent les rayonnements intermoléculaires est très-petite, la différence de température est nécessairement très-faible. Ensuite, comme cette quantité de chaleur s'annule avec $(t_1 - \theta_1)$, il est toujours permis de supposer qu'elle lui est proportionnelle ; cela revient à négliger des infiniment petits d'ordre supérieur. q pourra donc se représenter par $f(r)(t_1 - \theta_1)$.

III. Fourier fait une dernière hypothèse. Il admet que la quantité q ne varie pas avec la température θ de la molécule μ . Cela ne peut se justifier par aucune raison plausible. Nous avons vu, il est vrai, en traitant des lois du refroidissement, que la

quantité de chaleur émise par un corps est proportionnelle à l'excès de sa température sur celle de l'enceinte, mais nous avons vu aussi qu'elle est variable avec la température absolue de cette enceinte. On ne peut donc invoquer la loi de Newton pour admettre la dernière hypothèse de Fourier, et la seule chose que l'on puisse dire en sa faveur, c'est qu'elle suffit pour conduire à des résultats conformes aux faits.

CAS D'UN MUR HOMOGÈNE INDÉFINI. — Ces principes posés, nous allons d'abord étudier la conductibilité dans un mur homogène solide (*fig. 373*), dont les faces extrêmes AB, CD sont indéfinies, parallèles entre elles, séparées par une distance finie e et maintenues, la première à une température a , la seconde à une température b .

Il est évident qu'un plan MN mené parallèlement aux faces limites doit être à une température uniforme à tout instant, puisque rien ne distingue les uns des autres les divers points de ce plan. Il est évident aussi que cette température t est, à un moment donné, fonction de la distance x de MN à AB; on a donc $t = \varphi(x)$.

Une molécule m envoie à μ une quantité de chaleur qui est représentée, comme nous l'avons dit précédemment, par $f(r)(t_1 - \theta_1)$. De même toutes les molécules situées au-dessus de MN enverront de la chaleur à celles qui sont placées au-dessous, pourvu qu'elles soient à des distances plus petites que la limite du rayonnement sensible, et la somme totale de chaleur qui passera pendant l'unité de temps à travers l'unité de surface de MN pourra se représenter par

$$Q = \Sigma f(r)(t_1 - \theta_1).$$

Désignons par $(x - a)$ et par $(x + \alpha)$ les distances de m et de μ à AB, les températures de ces molécules m et μ seront

$$t_1 = \varphi(x - a) = \varphi(x) - a \frac{d\varphi(x)}{dx} + \dots,$$

$$\theta_1 = \varphi(x + \alpha) = \varphi(x) + \alpha \frac{d\varphi(x)}{dx} + \dots,$$

et comme a et α sont très-petits, on peut négliger les termes

supérieurs des développements précédents et écrire

$$t_1 = t - a \frac{dt}{dx}, \quad \theta_1 = t + \alpha \frac{dt}{dx},$$

$$t_1 - \theta_1 = -(a + \alpha) \frac{dt}{dx};$$

par suite,

$$Q = - \Sigma f(r)(a + \alpha) \frac{dt}{dx} = - \frac{dt}{dx} \Sigma f(r)(a + \alpha);$$

et, en remarquant que $\Sigma f(r)(a + \alpha)$ ne dépend que de la nature du mur considéré,

$$(\alpha) \quad Q = -k \frac{dt}{dx}.$$

Le mur que nous examinons finira par arriver à un état d'équilibre. A ce moment la chaleur qui traversera pendant l'unité de temps un plan quelconque MN devra être indépendante de la distance de MN à AB; car si cela n'était pas, en décomposant le mur en tranches parallèles, l'une d'elles recevrait plus de chaleur de la couche précédente qu'elle n'en cède à la suivante, et elle s'échaufferait; ou bien elle en gagnerait moins qu'elle n'en perd et se refroidirait. Il faut donc que Q soit constante et que l'on ait

$$\frac{dt}{dx} = m,$$

en intégrant

$$t = mx + C.$$

On détermine les deux constantes m et C en exprimant que $t = a$ pour $x = 0$, et que $t = b$ pour $x = e$, ce qui donne

$$t = a - \frac{a - b}{e} x,$$

c'est-à-dire que les températures décroissent en progression arithmétique dont la raison est $\frac{a - b}{e}$ quand les distances à la face AB croissent en progression arithmétique dont la raison est 1. Si de cette équation on tire la valeur de $\frac{dt}{dx}$, qui est égale à $-\frac{a - b}{e}$, et qu'on la remplace dans la formule (α) , on

obtient

$$Q = k \frac{a - b}{e}.$$

Telle est l'expression de la quantité de chaleur qui passe pendant l'unité de temps à travers l'unité de surface d'une section quelconque MN.

Si $a - b$ est égal à 1 degré et e égal à l'unité de longueur, on a

$$Q = k.$$

k est ce qu'on nomme le *coefficient de conductibilité*; c'est la quantité de chaleur qui entre dans le mur ou qui en sort, pendant l'unité de temps, à travers l'unité de surface, quand l'épaisseur est égale à l'unité, et quand la différence de température des faces extrêmes est égale à 1 degré.

CONDUCTIBILITÉ EXTÉRIEURE. — Il ne suffit point d'avoir étudié comment la chaleur se transmet dans un mur indéfini, il faut voir encore comment elle y entre et comment elle en sort. Pour cela, supposons que les deux faces AB et CD soient plongées dans deux milieux liquides ou gazeux, maintenus à des températures c et d , c étant par exemple plus grand que d . Elles prendront dans l'état d'équilibre des températures fixes que nous représenterons encore par a et b . La quantité de chaleur qui traversera, pendant l'unité de temps, l'unité de surface d'une tranche MN du mur, sera encore représentée par $k \frac{a - b}{e}$; elle sera égale à celle que le premier milieu cède à la face AB et à celle que la face CD transmet au second milieu. Or, si les différences de température ($c - a$) d'une part et ($b - d$) de l'autre sont peu considérables, on peut représenter les quantités de chaleur qui traverseront dans l'unité de temps l'unité de surface de AB et de CD par $h(c - a)$ et $h'(b - d)$, et l'on aura

$$k \frac{a - b}{e} = h(c - a),$$

$$k \frac{a - b}{e} = h'(b - d).$$

h et h' sont ce que l'on nomme les *coefficients de conductibilité extérieure*; ils expriment la chaleur qui traverse pendant l'unité de temps l'unité de surface de deux milieux en contact, quand la différence de leur température est égale à un degré.

MESURE DES COEFFICIENTS DE CONDUCTIBILITÉ. — D'après cette définition, le coefficient de conductibilité extérieure pourra se déduire de la vitesse de refroidissement. Supposons qu'il s'agisse du passage de la chaleur entre une substance déterminée et l'air; on couvrira la surface extérieure d'un thermomètre avec cette substance, et l'on déterminera par expérience la vitesse de refroidissement V correspondant à des températures a et c du thermomètre et de l'air. Alors la chaleur perdue par l'unité de surface, pendant l'unité de temps, s'exprimera d'une part par $\frac{PCV}{S}$ et de l'autre par $h(a - c)$, et l'on aura pour calculer h la relation

$$h(a - c) = \frac{PCV}{S}.$$

Si $a - c$ est assez petit pour qu'on puisse accepter la loi de Newton comme exacte, V est égale à $A(a - c)$, et l'on a

$$h = \frac{PC}{S} A.$$

On voit par là que le coefficient h n'est point une constante spécifique invariable pour une surface donnée; car 1° la loi de Newton n'est applicable que dans les cas où l'excès $a - c$ est peu considérable, et 2° en supposant qu'on puisse la considérer comme exacte, le coefficient A est variable avec a et c . h est donc une fonction des températures du corps et de l'enceinte.

Cette manière de mesurer le coefficient de conductibilité extérieure pourrait aussi s'appliquer au cas où la chaleur passerait d'un solide dans un liquide. On plongerait dans ce liquide un thermomètre échauffé après avoir couvert sa surface avec le corps à étudier, et l'on mesurerait sa vitesse de refroidissement. Mais cette expérience serait peu exacte, car

au contact du liquide la surface extérieure du thermomètre prendrait une température intermédiaire entre celle du milieu et celle du mercure intérieur, et cette température ne serait pas donnée par les indications du thermomètre.

Pour mesurer le coefficient k de conductibilité intérieure, Dulong a proposé une méthode en apparence très-simple, mais très-complexe dans la réalité. Supposons une sphère creuse de rayon R , formée par la substance solide que l'on veut étudier. Admettons qu'elle soit remplie de glace et plongée dans une enceinte échauffée à 100 degrés par de la vapeur. A partir d'un moment donné, on recueillera l'eau de fusion, et l'on déterminera le poids p de glace fondue pendant un temps τ . La chaleur qui aura traversé pendant l'unité de temps l'unité de surface des parois sera $\frac{p \cdot 79,25}{4 \pi R^2 \tau}$.

Admettons maintenant que les surfaces extérieure et intérieure de la sphère soient aux températures de 100 degrés et de 0 degré, l'expression de cette chaleur sera

$$h \frac{100 - 0}{e} \quad \text{ou} \quad k \frac{100}{e},$$

en désignant par e l'épaisseur de la sphère. On aura donc

$$\frac{p \cdot 79,25}{4 \pi R^2 \tau} = k \frac{100}{e}.$$

Mais cette expérience, si elle était exécutée, ne donnerait probablement rien de bon. On ne peut admettre, en effet, que les faces de la sphère soient l'une à 100 degrés et l'autre à zéro; elles seraient à des températures intermédiaires x et y , et il faudrait faire intervenir les coefficients de conductibilité extérieure qui ne sont point déterminés. On aurait pour la chaleur cédée par la vapeur à la face extérieure de la sphère

$$\frac{p \cdot 79,25}{4 \pi R^2 \tau} = h (100 - x);$$

pour le passage de la chaleur à travers la sphère,

$$\frac{p \cdot 79,25}{4 \pi R^2 \tau} = k \frac{x - y}{e};$$

et enfin au contact de la surface intérieure avec la glace,

$$\frac{p \cdot 79,25}{4 \pi R^2 \tau} = h'(\gamma).$$

Le coefficient k ne pourrait donc être calculé que si l'on avait déterminé h et h' , et cela souffrirait de très-grandes difficultés, comme nous l'avons vu tout à l'heure.

Péclet a tenté des expériences où les difficultés de la question ont été mises en évidence. Son appareil, dont nous ne ferons connaître que la disposition générale, se composait de deux compartiments : l'un était une caisse que l'on pouvait remplir d'eau à T degrés; l'autre était un tube à parois non conductrices, fermé à sa base par un disque de la substance à essayer, et contenant un poids P d'eau à une température t . Ce tube plongeait dans la caisse, et le disque ayant ses deux faces en contact avec des liquides dont les températures étaient T et t , transmettait de la chaleur qui échauffait l'eau du tube de t à t' degrés pendant un temps τ . Cette chaleur était donc égale à $P(t' - t)$. D'un autre côté, comme on peut admettre que l'eau du tube conserve pendant la durée de l'expérience une température moyenne $\frac{t + t'}{2}$, la chaleur qui traverse le disque, dont l'épaisseur est e , s'exprime par

$$k \frac{T - \frac{t + t'}{2}}{e} \tau,$$

et en égalant cette expression à la première $P(t' - t)$, on doit trouver k s'il n'y a point de causes d'erreur.

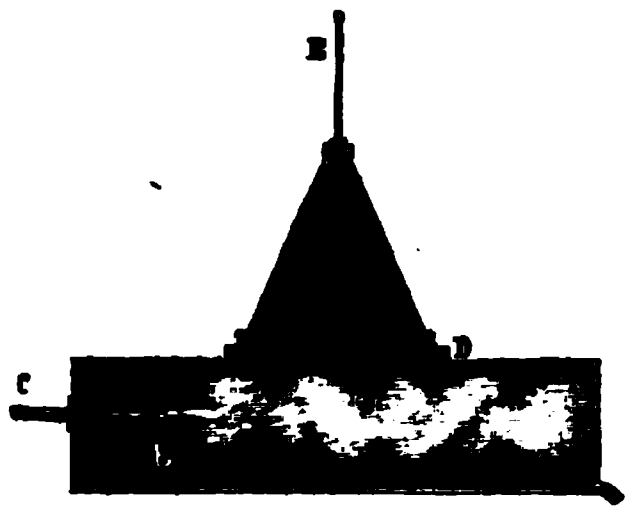
Mais l'expérience a montré que les variations de température, observées pendant un temps toujours le même, étaient sensiblement indépendantes de l'épaisseur des disques métalliques et de leur nature, ce qui prouve que la formule n'est point applicable. Cela résulte de ce que l'on suppose les deux faces du disque aux températures des deux enceintes entre lesquelles il est placé, ce qui n'est point exact. Vraisemblablement les couches liquides d'épaisseur très-petite qui sont en contact avec les deux faces prennent chacune une tempé-

rature intermédiaire, et les choses se passent comme si l'on étudiait la conductibilité d'un système mixte composé d'une plaque métallique comprise entre deux couches d'eau qui lui seraient adhérentes. Dans ce cas, on conçoit que le métal joue simplement le rôle d'un diaphragme; car sa conductibilité est très-grande, tandis que celle du liquide est fort petite.

Pour remédier à cette grave cause d'erreur, Péclet a diminué la différence de température des deux enceintes. La plus chaude était maintenue à 25 degrés et la plus froide à 12 ou 14 degrés. De plus, il avait fait disposer dans l'intérieur des rouages mobiles garnis de brosses en crin, lesquelles balayaient les deux surfaces du disque et renouvelaient l'eau à son contact. Alors les chaleurs transmises ont été très-sensiblement en raison inverse des épaisseurs du disque. Avec le plomb le coefficient k a été trouvé égal à 3,82, c'est-à-dire que la chaleur qui passe pendant une seconde à travers 1 mètre carré d'une lame de plomb de 1 millimètre d'épaisseur est égale à 3,82 unités. L'unité de chaleur est celle qui élève de 1 degré la température d'un décimètre cube d'eau. Nous pouvons accepter ce nombre comme une approximation, et nous nous en servirons dans la suite.

Nous mentionnerons encore un appareil imaginé par Fourier

Fig. 374.



sous le nom de *thermomètre de contact* et qui peut servir à apprécier la conductibilité de lames diverses (fig. 374). Il se compose d'un entonnoir A dans lequel plonge un thermomètre E; il contient du mercure et il est fermé à sa base par une peau de chamois. On le place sur une caisse B remplie de vapeur à T degrés, et il

est clair que le thermomètre devient stationnaire quand la chaleur gagnée par conductibilité, $\frac{ks}{e} (T - t)$, est égale à celle qui est perdue par le rayonnement $A(t - \theta)$; on a donc l'équation suivante, qui servira à déterminer pour la peau de cha-

mois la quantité $\frac{ks}{e}$, si l'on a par avance mesuré le coefficient de refroidissement A :

$$\frac{ks}{e} (T - t) = A (t - \theta).$$

On place ensuite sur la caisse et sous l'entonnoir une lame d'épaisseur e' de la substance que l'on veut étudier; alors la chaleur transmise devenant moindre, on voit la température du thermomètre baisser jusqu'à t' . Si l'on désigne par x la température inconnue de la face de la lame qui touche à la peau de chamois, on a, en égalant les quantités de chaleur qui passent à travers la lame et la peau,

$$\frac{k's}{e'} (T - x) = \frac{ks}{e} (x - t'),$$

et, en exprimant que cette chaleur est égale à celle qui est perdue par le refroidissement de l'entonnoir,

$$\frac{ks}{e} (x - t') = A (t' - \theta).$$

Cette dernière équation permettra de calculer x , et en remplaçant dans la précédente on trouvera le coefficient de conductibilité k' de la lame. Cette méthode offre les mêmes inconvénients que les précédentes.

CAS D'UNE BARRE ALLONGÉE. — Nous allons étudier de la même manière la conductibilité dans une barre très-longue et assez mince pour que la température soit uniforme dans tous les points d'une même section normale. Supposons que cette barre soit chauffée en un de ses points que nous prendrons pour origine des abscisses, et considérons deux sections situées à des distances x , $x + dx$ et ayant sur le milieu ambiant des excès de température y , $y + dy$.

La tranche comprise entre x et $x + dx$ peut être considérée comme une portion de mur indéfini. Elle reçoit des points qui la précèdent, par sa surface antérieure, une quantité de chaleur qui s'exprimera comme précédemment par $- ks \frac{dy}{dx}$;

elle cède aux molécules qui la suivent, par sa surface postérieure, une autre quantité de chaleur qu'on trouvera en remplaçant γ par $\gamma + d\gamma$ dans l'expression précédente, et qui sera

$$- ks \frac{d(\gamma + d\gamma)}{dx} \quad \text{ou} \quad - ks \left(\frac{d\gamma}{dx} + \frac{d^2\gamma}{dx^2} dx \right).$$

Si nous faisons la différence entre la chaleur cédée et perdue, la tranche aura gagné

$$ks \frac{d^2\gamma}{dx^2} dx.$$

D'un autre côté, cette tranche perd pendant le même temps, par son contour extérieur, une quantité de chaleur proportionnelle, 1° à sa surface pdx , p étant son périmètre; 2° à son coefficient de conductibilité extérieure h ; 3° à l'excès de sa température, qui est égal partout à γ , si l'on néglige des infiniment petits. Cette perte sera donc $h\gamma dx$. Quand l'état stationnaire sera atteint, elle sera égale au gain fait par conductibilité, et l'on aura

$$ks \frac{d^2\gamma}{dx^2} dx = h\gamma dx,$$

ou, en posant $\frac{hp}{ks} = a^2$,

$$\frac{d^2\gamma}{dx^2} = a^2\gamma.$$

Cette équation a pour intégrale générale

$$\gamma = Me^{ax} + Ne^{-ax}.$$

On détermine les constantes M et N en faisant d'abord $x = 0$; alors γ est égal à l'excès de température du point directement chauffé, et si l'on désigne cet excès par A ,

$$(1) \quad A = M + N.$$

On obtient ensuite une seconde équation de condition quand on connaît la température de la barre en un second point correspondant à une valeur déterminée de x . Cette deuxième condition dépend des circonstances dans lesquelles on s'est placé.

Supposons, par exemple, que la barre ait une longueur in-

finie ou au moins assez grande pour que la température à son extrémité non échauffée soit égale à celle de l'enceinte. Alors $y = 0$ pour $x = \infty$, et

$$(2) \quad 0 = M e^{\infty} + \frac{N}{e^{\infty}},$$

ce qui exige que $M = 0$. Dans ce cas particulier $N = A$, et l'équation générale devient

$$y = A e^{-ax}.$$

Par conséquent, si dans une barre infinie les distances au point chauffé croissent en progression arithmétique, les excès de température décroissent en progression géométrique.

On peut réaliser ce cas au moyen de l'appareil d'Ingenhousz (fig. 375). Il se compose d'une caisse métallique A que l'on

Fig. 375.

remplit d'eau bouillante et sur laquelle sont implantées diverses tiges métalliques horizontales que l'on couvre de cire. Quand l'équilibre est atteint, l'une de leurs extrémités se trouve à 100 degrés et l'autre est à la température de l'atmosphère, si elles sont suffisamment longues. La cire

dont elles sont revêtues s'est fondue jusqu'en des points qui sont situés à des distances de la caisse égales à l, l', l'', \dots , et qui ont conséquemment un même excès de température, t . Si l'on considère en particulier deux de ces tiges, on a donc

$$t = 100 e^{-al},$$

$$t = 100 e^{-a'l'},$$

ce qui exige que

$$\frac{a^2}{a'^2} = \frac{l'^2}{l^2}.$$

On se rappelle maintenant qu'en général $a^2 = \frac{hp}{ks}$. Or h est constant, puisque les barres sont couvertes de cire, ce qui

leur donne le même coefficient de conductibilité extérieure. De plus elles ont la même section s et le même périmètre p .
Donc

$$\frac{k'}{k} = \frac{l'^2}{l^2},$$

ce qui permet de comparer les coefficients de conductibilité des divers métaux.

Mais, avant de déterminer les rapports des conductibilités, il importe de vérifier la formule générale à laquelle nous sommes parvenus; car elle résulte comme conséquence des hypothèses que nous avons faites sur le rayonnement particulaire. Or on peut le faire sans avoir déterminé les constantes M et N . Considérons, en effet, plusieurs points successifs pris sur la barre à des distances de l'origine $x, x + i, x + 2i, x + 3i, \dots$; prenons en particulier les trois premiers, nous aurons : pour x ,

$$y = Me^{ax} + Ne^{-ax};$$

pour $x + i$,

$$y_1 = Me^{ax+ai} + Ne^{-ax-ai};$$

pour $x + 2i$,

$$y_2 = Me^{ax+2ai} + Ne^{-ax-2ai};$$

donc

$$y + y_2 = Me^{ax+ai}(e^{ai} + e^{-ai}) + Ne^{-ax-ai}(e^{ai} + e^{-ai}),$$

et enfin

$$\frac{y + y_2}{y_1} = e^{ai} + e^{-ai};$$

ce qui montre qu'en considérant sur la barre une série de points équidistants, et en divisant la somme des excès de température de ces points pris de deux en deux par l'excès du point intermédiaire, on obtiendra un quotient constant

$$\frac{y + y_2}{y_1} = \frac{y_1 + y_3}{y_2} = \frac{y_2 + y_4}{y_3} = \dots = e^{ai} + e^{-ai} = 2n.$$

Si donc on prouve par l'expérience que ces divers quotients sont réellement constants, on pourra considérer la formule générale précédente comme exacte, et les hypothèses sur lesquelles on s'est appuyé comme suffisantes pour représenter les faits de la conductibilité.

EXPÉRIENCES DE VÉRIFICATION. — Les premières expériences de vérification sont dues à Biot; elles ont été exécutées sur des barres métalliques très-longues qui étaient placées horizontalement, se recourbaient à l'une de leurs extrémités et plongeaient dans du plomb fondu que l'on maintenait à une température constante. Des cavités équidistantes percées dans la barre étaient remplies de mercure et recevaient les réservoirs de thermomètres sensibles. Après ces expériences, Fourier étudia par le même procédé l'état d'équilibre de la température dans un anneau de fer chauffé en un point. Ces recherches ont vérifié la loi précédente. Enfin Despretz reprit les expériences de Biot et les fit avec plus de soin. L'extrémité A (*fig. 376*) était échauffée par un quinquet C dont la

Fig. 376.

flamme se maintenait constante. La barre traversait ensuite un écran D qui la préservait du rayonnement, et les thermomètres 1, 2, 3, ..., qui étaient très-petits, plongeaient dans des trous assez étroits, pour ne point altérer sensiblement la continuité de la barre. Voici les nombres de Despretz; ils prouvent que le quotient 2π est constant pour les métaux, mais qu'il ne l'est point pour le marbre, ce qui n'a rien d'étonnant, car cette substance est rarement homogène.

numéro des thermo- mètres.	CUIVRE.		FER.		PLOMB.		MARBRE BLANC.	
	excès y .	$2n$.	excès y .	$2n$.	excès y .	$2n$.	excès y .	$2n$.
1	66,36	"	62,90	"	65,13	"	63,91	"
2	46,28	2,14	36,69	2,34	29,42	2,72	6,08	10,83
3	32,62	2,15	20,52	2,31	14,93	2,64	1,93	3,87
4	24,32	2,11	12,32	2,33	9,99	"	1,47	"
5	18,63	2,17	8,19	2,31	"	"	"	"
6	16,18	"	6,61	"	"	"	"	"

De ces divers résultats il est aisé de déduire les rapports des coefficients de conductibilité des substances étudiées. On a, en effet, pour une première barre,

$$e^{ai} + e^{-ai} = 2n,$$

$$e^{ai} = n + \sqrt{n^2 - 1},$$

$$a = \frac{1}{i} l(n + \sqrt{n^2 - 1}) = \sqrt{\frac{hp}{ks}},$$

et pour une autre substance,

$$a' = \frac{1}{i} l(n' + \sqrt{n'^2 - 1}) = \sqrt{\frac{h'p'}{k's'}}.$$

Dans les expériences précédentes, toutes les barres avaient la même forme et la même section; de plus elles étaient recouvertes d'un même vernis; par conséquent h , p , s étaient respectivement égaux à h' , p' , s' , et l'on avait

$$\frac{k}{k'} = \frac{\log^2(n' + \sqrt{n'^2 - 1})}{\log^2(n + \sqrt{n^2 - 1})}.$$

Despretz, ayant pris comme terme de comparaison le coefficient de l'or, est arrivé aux nombres qu'on trouvera dans le tableau suivant. Connaissant maintenant, d'une part, le rapport de ces coefficients, de l'autre, la valeur absolue de celui du plomb qui, d'après Péclet, est égal à 3,82 unités de chaleur, on peut calculer tous les autres. C'est ce que l'on a fait ci-après.

COEFFICIENTS DE CONDUCTIBILITÉ

	relatifs.	absolus
Or.....	1000,0	21,28
Argent.....	973,0	20,71
Platine.....	981,0	20,87
Cuivre.....	897,0	19,00
Fer.....	374,3	7,95
Zinc.....	363,0	7,74
Étain.....	303,9	6,46
Plomb.....	179,6	3,82
Marbre.....	23,0	0,49
Porcelaine.....	12,2	0,24
Terre de fourneaux.....	11,4	0,23

Dans toutes les expériences précédentes, les barres métalliques étaient nécessairement assez grosses, puisqu'il fallait y creuser des cavités pour introduire les thermomètres. Par conséquent il est probable que la température n'était pas exactement la même dans toute l'étendue d'une section normale, et il est certain que les cavités, bien que remplies de mercure, altéraient l'homogénéité des métaux étudiés. Ces causes probables d'erreur ont déterminé M. Langberg à remplacer les grosses barres par des fils très-fins et à mesurer leurs températures en divers points par une petite pile thermo-électrique, formée de deux éléments seulement, dont la soudure était appliquée et pressée sur le contour du fil. Cette pile se reliait avec un galvanomètre, et les températures aux points touchés se déduisaient des déviations de l'aiguille aimantée.

Mais quelques inexactitudes dans la manière d'opérer ayant paru troubler les résultats, MM. Wiedemann et Franz ont repris ces expériences par la même méthode et avec plus de précautions. Les barres employées ont environ 50 centimètres de longueur et 6 millimètres de diamètre; elles sont argentées par la galvanoplastie et polies au gratte-brosse. On peut donc les considérer comme ayant la même conductibilité extérieure.

Elles sont fixées horizontalement dans une longue cloche en verre, dont l'ouverture est fermée par une plaque de cuivre *ss* (fig. 377); elles s'appuient d'une part sur un support métallique *e* et traversent par leur autre extrémité la tubulure

dd, et un tube *gg* qui, d'abord large, se rétrécit en *h* et se ferme par une vis *i*. La partie rétrécie *h* est entourée d'une étuve *vw*

Fig. 377.

qui reçoit la vapeur fournie par une chaudière *u*, et par conséquent l'extrémité de la barre est amenée à une température sensiblement constante et égale à 100 degrés.

La pince thermo-électrique se voit en *z*, fixée à l'extrémité d'un tube de verre *qq'*, et les deux fils qui reçoivent le courant traversent ce tube jusqu'en *ab* pour se rejoindre ensuite au galvanomètre. Enfin ce tube *qq'* est mobile dans une boîte à étoupes *r*, et pouvant être enfoncé plus ou moins, il permet de faire glisser la pince sur la barre et de l'amener successivement en divers points de la règle.

On a commencé par déterminer, au moyen d'expériences directes, les rapports des déviations galvanométriques aux températures des points touchés. Cela se faisait en échauffant dans l'appareil même un cylindre creux d'acier rempli de mercure et contenant un thermomètre. Pendant que celui-ci mesurait la température, le galvanomètre indiquait la déviation correspondante, et l'on construisit une table faisant connaître les températures pour chacune des déviations.

Cela fait, quand on opérait sur une barre, on plaçait successivement la pince en des points équidistants x , $x + i$, $x + 2i$, ..., et l'on calculait comme précédemment les rapports $\frac{y + y_1}{y_1}$, $\frac{y_1 + y_2}{y_2}$, Ces rapports furent trouvés égaux entre

eux, soit que l'on fit les mesures dans le vide, soit qu'on les reprît dans l'air.

On put ensuite calculer comme précédemment les rapports des coefficients de conductibilité, et l'on trouva les résultats qui suivent. MM. Wiedemann et Franz ont ensuite fait remarquer que ces conductibilités diffèrent très-peu des conductibilités électriques que nous étudierons dans la suite.

COEFFICIENTS DE CONDUCTIBILITÉ.

	électrique.	calorique.
Argent.....	100,0	100,0
Cuivre.....	73,3	73,6
Or.....	58,5	53,2
Laiton.....	21,5	23,6
Zinc.....	24,0	19,0
Étain.....	22,6	14,5
Fer.....	13,0	11,9
Acier.....	»	11,6
Plomb.....	10,7	8,5
Platine.....	10,3	8,4
Palladium.....	»	6,3
Bismuth.....	1,9	1,8

Plus tard, M. F. Neumann et M. Angstrœm ont déterminé les conductibilités absolues de quelques substances par des méthodes que nous ne développerons pas ici. Nous nous contenterons d'en donner les résultats. Voici d'abord les nombres obtenus par M. Neumann.

	Conductibilités calorifiques absolues.	Conductibilités électriques relatives.
Cuivre.....	110,8	116,0
Laiton.....	30,2	28,3
Zinc.....	30,7	33,3
Maillechort.....	10,9	10,2
Fer.....	16,4	16,2
Houille.....	0,030	»
Soufre fondu.....	0,055	»
Glace.....	0,520	»

Voici ensuite les nombres de M. Angstrœm; ils expriment également la conductibilité calorifique absolue en unités de M. Péclet.

Cuivre.....	91,03	à	51 degrés
Cuivre.....	92,87	à	38 »
Fer.....	16,28	à	53 »
Argile et sable.....	0,342		
Argile humide.....	0,377		

Il est à remarquer que les conductibilités relatives déterminées par MM. Wiedemann et Franz se rapprochent beaucoup de ces chiffres et deviennent, par conséquent, des conductibilités absolues, lorsqu'on les rapporte à celle du cuivre supposée égale à 100. C'est ce que montre le tableau suivant :

Argent.....	136,0
Cuivre.....	100,0
Or.....	72,5
Laiton.....	32,1
Zinc.....	25,8
Étain.....	19,7
Fer.....	16,2
Acier.....	15,8
Plomb.....	11,5
Platine.....	11,4
Palladium.....	8,6
Bismuth.....	2,4

CONDUCTIBILITÉ DES LIQUIDES. — Le mercure possède une conductibilité comparable à celle des autres métaux; elle est, d'après M. Gripon, égale aux 0,41 de celle du plomb, ce qui donne 4,70 en mesure absolue. Les autres liquides transmettent très-mal la chaleur, et c'est le plus souvent par des courants intestins qu'ils s'échauffent. Quand, par exemple, on place un vase cylindrique plein d'eau sur un foyer, la partie inférieure du liquide s'échauffe directement, et devenant en même temps moins dense, elle s'élève dans le vase en transportant la chaleur avec elle. C'est ce que l'on montre en mêlant de la sciure de bois au liquide. On la voit monter contre les parois, redescendre vers l'axe et accuser ainsi l'existence d'un courant liquide continu, ascendant dans les points qui s'échauffent le plus et descendant dans les parties qui ne subissent point l'action directe du feu.

Au contraire, toutes les fois qu'on empêche ces déplac-

ments intérieurs de se produire, on diminue presque jusqu'à l'annuler la transmission calorifique. Si l'on échauffe de l'eau par sa surface supérieure, les couches qui éprouvent l'action du foyer restent au sommet, et l'on ne parvient que très-lentement à augmenter la température des parties sous-jacentes.

Rumford plaça dans deux cylindres de verre identiques des quantités égales d'eau qu'il fit congeler; puis il versa au-dessus 1 kilogramme d'eau à 100 degrés dans le premier vase et 1 kilogramme d'eau à zéro dans le second. Aussitôt les couches qui touchaient à la glace prirent leur maximum de densité, arrivèrent à 4 degrés et s'interposèrent comme un écran mauvais conducteur entre la glace et le liquide supérieur, qui était à 100 degrés dans le premier vase et à zéro dans le second. Au bout d'un temps suffisamment long, on reconnut, par des pesées, que la même quantité de glace avait été fondue dans les deux appareils, et que, par conséquent, la masse d'eau à 100 degrés qui se trouvait dans le premier n'avait point envoyé de chaleur par conductibilité jusqu'à la glace.

Si l'on prend deux ballons égaux, le premier vide, le second bourré de coton cardé, tous deux munis d'un thermomètre placé au centre, et qu'on y verse des poids égaux d'eau bouillante, elle se refroidit rapidement dans le vase où elle est libre, et très-lentement dans celui où ses mouvements sont gênés par le coton. Inversement, si tous deux sont à la température de l'atmosphère et qu'on les plonge dans de l'eau bouillante, on voit que le réchauffement, comme précédemment le refroidissement, se fait très-vite dans le premier ballon, et qu'il est à peu près nul dans le second.

Ces expériences montrent donc que la conductibilité de l'eau est très-faible. Rumford allait même plus loin et niait qu'elle existât. Il pensait que les échauffements ou les refroidissements que l'on observe dans l'expérience précédente ne sont dus qu'à l'impossibilité où l'on est d'annuler complètement les mouvements du liquide. Cependant Nicholson et Pictet, puis Murray, ont fait voir que les liquides échauffés par le haut transmettent de la chaleur à des thermomètres disposés au-dessous de leur surface, même quand ils sont contenus dans des vases de glace à zéro qui ne peuvent s'échauffer.

Despretz reprit ensuite cette question, et non-seulement il confirma l'existence de cette conductibilité, mais il prouva que les liquides suivent la loi de Fourier. Il fit disposer un tonneau en bois B (fig. 378), qui avait 1^m,50 de hauteur, que

Fig. 378.

l'on remplissait d'eau, et qui était percé d'ouvertures où s'enfonçaient des thermomètres, 1, 2, ..., 7, dont les réservoirs étaient alignés sur l'axe. Au sommet de ce tonneau se trouvait un vase de cuivre A contenant de l'eau chaude que l'on faisait arriver par un tube CA, et qui s'échappait par un autre conduit DE. Toutes les précautions étaient prises pour éviter des réchauffements par rayonnement.

L'expérience ayant été prolongée pendant trente-six heures, et l'état stationnaire étant atteint depuis longtemps, on trouva que les excès de température des thermomètres suivaient la loi de Fourier : $\gamma = Ae^{-ax}$.

Thermomètres	Excès.	Quotients
1	29,21	"
2	20,57	1,42
3	14,78	1,39
4	10,35	1,41
5	7,22	1,43
6	5,03	1,44

CONDUCTIBILITÉ DES GAZ. — Si l'eau s'échauffe habituellement par des courants, *à fortiori* les gaz doivent éprouver la même action, puisque leur dilatation est considérable et qu'ils sont encore plus mobiles que les liquides. Comme il est très-difficile d'empêcher ces déplacements, on a longtemps désespéré de pouvoir mesurer la conductibilité des gaz. Cependant M. Péclet avait prouvé que la conductibilité des matières filamenteuses, telles que le coton, le duvet, la laine, est la même; il en avait conclu qu'elle représente la conductibilité non de ces substances, mais du gaz stagnant interposé; et, comme elle est très-petite, que les gaz sont en général mauvais conducteurs.

Ce n'est qu'en 1860 que M. Magnus a réussi à mettre en évidence la conductibilité de l'hydrogène. Un cylindre de verre AB (*fig. 379*), terminé à son sommet par une calotte

Fig. 379.



hémisphérique, contenait un thermomètre *gf* garanti par un toit de liège *oo*; par sa tubulure A passaient deux tubes, l'un

pour faire le vide, l'autre pour introduire les gaz. Cet appareil était placé sous un flacon C mastiqué à son sommet, dans lequel était de l'eau chaude qu'on maintenait en ébullition par un courant de vapeur qu'amenait le tube *pP*.

Quand on fit le vide dans le tube jusqu'à 2 millimètres, l'élévation finale du thermomètre fut égale à 11 degrés. Si on la représente par 100, les accroissements de température observés dans les divers gaz sous la pression atmosphérique deviennent :

Acide sulfureux.....	66
Acide carbonique.....	70
Protoxyde d'azote.....	75
Gaz oléfiant.....	76
Air.....	82
Hydrogène.....	111

Pour tous les gaz, excepté l'hydrogène, l'effet définitif est moindre que dans le vide. On l'explique en supposant qu'ils sont inégalement diathermanes, et comme l'effet diminue quand leur densité augmente, il faut qu'ils soient très-peu conducteurs.

Il n'en est plus ainsi de l'hydrogène : l'effet est plus grand que dans le vide, et il augmente avec la pression à mesure que les molécules se rapprochent et deviennent plus nombreuses. Enfin, quand on remplit de coton le tube *AB*, l'élévation de température est égale à 7 degrés s'il est vide, à 7°,5 s'il est rempli d'air, et à 11 degrés quand il contient de l'hydrogène. Il faut donc admettre que ce gaz est conducteur de la chaleur comme il l'est de l'électricité, et par cette propriété il se rapproche encore des métaux.

CONDUCTIBILITÉ DANS LES CRISTAUX. — MM. de la Rive et de Candolle ont reconnu que le bois conduit moins bien la chaleur dans le sens perpendiculaire aux fibres que suivant le sens de leur direction, et de Senarmont a démontré que la conductibilité dans les cristaux change également avec la direction que suit la chaleur dans sa propagation. Il fait l'expérience en taillant des lames minces dans ces cristaux, les couvrant de cire, et les échauffant par un point central. On y parvient en perçant dans leur milieu un trou étroit dans lequel

on engage un fil d'argent qu'on chauffe par son extrémité. La cire fond à partir de ce trou et forme à la limite de la fusion un bourrelet qui persiste après le refroidissement et qui dessine une courbe isotherme. Cette courbe est un cercle quand la lame est symétrique dans tous les sens; elle est une ellipse lorsque cette symétrie n'existe point. On conçoit qu'en taillant dans un même cristal des plaques différemment inclinées par rapport aux axes de cristallisation et en observant dans chaque cas la position de l'ellipse, on peut conclure la forme des surfaces isothermes qu'on obtiendrait si l'on échauffait la substance par un point intérieur. De Senarmont a reconnu ainsi que cette surface est un ellipsoïde.


1° Dans le système cubique, cet ellipsoïde se réduit à une sphère.

2° Dans le deuxième et le troisième système, où le cristal admet un axe de symétrie, l'ellipsoïde est de révolution autour de cet axe.

3° Dans le quatrième système, où l'on trouve trois axes inégaux perpendiculaires entre eux, l'ellipsoïde a aussi ses axes inégaux; ils ont la même direction que ceux de la cristallisation.

4° Le cinquième système possède un axe cristallographique perpendiculaire au plan des autres qui sont inclinés entre eux, et l'ellipsoïde a l'un de ses axes confondu avec le premier, et les deux autres dans des directions qu'on ne peut assigner.

5° Enfin dans le sixième système, où l'on trouve trois axes de cristallisation inclinés entre eux, l'ellipsoïde isotherme n'a pas de direction qu'on puisse formuler en loi.



CALORIMÉTRIE.

QUARANTE-NEUVIÈME LEÇON.

MESURE DES CHALEURS SPÉCIFIQUES.

Notions préliminaires. — Mesure des chaleurs spécifiques. — 1° Méthode du calorimètre à glace. — 2° Méthode du refroidissement. — 3° Méthode des mélanges. — Appareil de M. Regnault.

NOTIONS PRÉLIMINAIRES. — Quand on fait brûler dans l'oxygène 1, 2, 3, ..., grammes de charbon, ou quand on chauffe de 0 à t degrés 1, 2, 3, ..., kilogrammes d'un corps quelconque, il est évident que l'on dégage ou qu'on absorbe des quantités de chaleur proportionnelles aux nombres 1, 2, 3, On conçoit par ces exemples que les quantités de chaleur qui se développent par les actions chimiques ou qui s'accumulent dans la matière pendant qu'elle s'échauffe puissent être considérées comme des grandeurs et mesurées avec une unité que l'on conviendra d'adopter.

La *calorimétrie* est la partie de la Physique qui s'occupe de cette mesure.

L'unité que l'on a choisie est la quantité de chaleur nécessaire pour élever de 0 à 1 degré 1 kilogramme d'eau. On la nomme *calorie*.

Si l'on chauffe P kilogrammes d'eau de 0 à 1 degré, ils absorberont P calories. Mais si on les porte de 0 à t degrés, ils absorberont une quantité de chaleur Q qui est une fonction de la température t : $Q = f(t)$, fonction tout à fait inconnue et

qu'il est nécessaire de déterminer au moins approximativement. On y parvient par l'expérience suivante.

On verse à la fois dans un vase préalablement chauffé à 50 degrés 2 kilogrammes d'eau, l'un à 0 degré, l'autre à 100 degrés, et après avoir rapidement brassé le mélange, on mesure sa température que l'on trouve égale à 50 degrés. Par conséquent le vase n'a rien perdu ni gagné, mais le kilogramme d'eau à 100 degrés a perdu la chaleur qui est nécessaire pour l'élever de 50 à 100 degrés et a cédé cette chaleur au second kilogramme dont la température a monté de 0 à 50 degrés. Cela veut dire qu'un poids donné d'eau exige une même quantité de chaleur pour s'échauffer d'un nombre de degrés égal, quelle que soit sa température initiale. Conséquemment, pour élever P kilogrammes d'eau de 0 à 1 degré, de 1 à 2 degrés, de 2 à 3 degrés, etc., il faut P calories; il en faudra Pt pour l'élever de 0 à t degrés, et $P(t' - t)$ pour le porter de t à t' degrés :

$$Q' - Q = P(t' - t).$$

Si maintenant on plonge dans 1 kilogramme d'eau à zéro 1 kilogramme d'une autre substance prise à 100 degrés, elle cédera de la chaleur à l'eau, mais elle se refroidira plus que l'eau ne s'échauffera. Par exemple, on trouvera les variations de température suivantes pour le corps plongé et pour l'eau à laquelle on le mêle.

	VARIATIONS DE TEMPÉRATURE	
	du corps.	de l'eau.
Mercure.....	96,78	3,22
Fer.....	89,79	10,21
Essence de térébenthine.....	70,10	29,90

Ces nombres prouvent que des quantités de chaleur égales échauffent inégalement un même poids de diverses substances, ou bien qu'il faut des quantités de chaleur inégales pour échauffer d'un même nombre de degrés des poids égaux de substances différentes. Cela nous conduit à la définition suivante :

On appelle *chaleur spécifique* ou *capacité calorifique* d'un corps la quantité de chaleur exprimée en calories qui est nécessaire pour élever de zéro à 1 degré 1 kilogramme de ce corps.

Soit C cette chaleur spécifique, $PC(t' - t)$ exprimera la

quantité de chaleur $Q' - Q$, qu'il faudra donner à P kilogrammes du corps pour élever sa température de t à t' degrés :

$$Q' - Q = PC(t' - t).$$

Cette formule suppose que les chaleurs absorbées par une substance quelconque sont toujours proportionnelles à sa variation de température ($t' - t$). Cela est, en effet, approximativement exact pour l'eau et pour la plupart des corps; néanmoins nous devons dire dès maintenant qu'il ne faut pas considérer cette proportionnalité comme une loi physique absolue, et nous serons conduits dans la suite à revenir sur ce sujet.

MESURE DES CHALEURS SPÉCIFIQUES.

1^{re} MÉTHODE DU CALORIMÈTRE A GLACE. — Il existe trois méthodes différentes pour déterminer les chaleurs spécifiques. La première que nous allons décrire est fondée sur la connaissance de ce fait que, pour fondre 1 kilogramme de glace sans changer sa température, il faut dépenser un nombre de calories égal à 79,25.

Black préparait un calorimètre avec un bloc de glace pure et exempt de bulles. Il usait sur un grès jusqu'à la rendre plane une des faces de ce bloc et creusait en son milieu une cavité assez grande pour contenir les corps dont il voulait mesurer la capacité calorifique. Il préparait de même une lame de glace bien plane qui devait servir de couvercle; puis il essuyait avec soin l'intérieur de la cavité, la face dans laquelle elle était creusée ainsi que la surface du couvercle, et il plaçait celui-ci sur le bloc. En cet état, l'appareil pouvait être abandonné dans l'air sans qu'il se fondît aucune portion de glace dans la cavité ni sous le couvercle, car la chaleur extérieure était arrêtée par les parois. Alors on échauffait jusqu'à T degrés la substance qu'on voulait étudier, puis, soulevant le couvercle, on la projetait dans la cavité et on refermait l'appareil. Au bout de peu de temps, le corps était refroidi jusqu'à zéro. Alors on ouvrait le calorimètre, on essuyait avec un linge pesé d'avance l'intérieur du trou et le dessous du couvercle, et, pesant le linge de nouveau, on obtenait le poids de glace fondue.

Soient P le poids et x la chaleur spécifique du corps étudié. En se refroidissant, il a perdu PxT calories. Soit d'autre part p le poids de glace fondue; elle a absorbé une quantité de chaleur égale à $p \cdot 79,25$, et en égalant la perte au gain, on a

$$PxT = p \cdot 79,25.$$

Laplace et Lavoisier ont adopté cette méthode; mais ils ont remplacé le bloc de glace par un calorimètre plus complexe

Fig. 380.

(fig. 380) : c'est un vase en fer-blanc composé de plusieurs compartiments concentriques. Au milieu on voit une grille en fils métalliques B , qui se ferme par un couvercle et qui remplit la fonction de la cavité que Black creusait dans la glace; c'est dans son intérieur que se place le corps A qu'on étudie. Tout autour et au-dessus de cette grille se trouve de la glace concassée C que la chaleur abandonnée par le corps doit fondre, et un robinet F est destiné à recueillir l'eau provenant de la fusion. Enfin une troisième enceinte extérieure

DDD , qui elle-même est remplie de glace, enveloppe le compartiment moyen C où il empêche la chaleur extérieure de pénétrer. Un deuxième tube E laisse écouler l'eau de fusion provenant de ce manchon DDD .

La marche des expériences est la même avec cet instrument qu'avec le précédent. Il évite la difficulté que l'on éprouve à se procurer des blocs de glace assez gros et assez purs pour opérer comme le faisait Black; mais cet avantage, relativement insignifiant, entraîne des difficultés et des erreurs beaucoup plus graves. L'appareil, qui était fort grand, exigeait beaucoup de glace, un corps A de grande masse et une durée très-longue de l'expérience; et comme il reste toujours une grande quan-

ité de liquide interposée et maintenue par la capillarité dans les interstices des fragments de glace, il n'était pas possible de recueillir la totalité de l'eau de fusion. A la vérité on commençait par remplir le calorimètre avec de la glace saturée d'eau, qui restait saturée après la fusion; mais cette précaution n'est point suffisante, car le nombre, le volume et la disposition des fragments changeant dans le cours de l'expérience, puisqu'ils se fondent, la quantité de liquide qui leur est adhérente ne peut demeurer constante.

2° MÉTHODE DU REFROIDISSEMENT. — Supposons qu'on fasse refroidir un corps après l'avoir porté à une température peu élevée; alors la loi de Newton sera applicable, et si l'on désigne par t_1, t_2 les excès de température observés à deux époques x_1, x_2 , on aura (p. 285)

$$\frac{SE}{PC} = \frac{\log t_1 - \log t_2}{(x_2 - x_1) \log e}.$$

S, E, P et C représentent la surface, le pouvoir émissif, le poids et la capacité calorifique du corps. Pour une autre substance qui se refroidirait entre les mêmes températures, on aurait

$$\frac{S'E'}{P'C'} = \frac{\log t_1 - \log t_2}{(x'_2 - x'_1) \log e},$$

et si l'on suppose que les deux corps aient la même surface et le même pouvoir émissif,

$$\frac{PC}{P'C'} = \frac{x_2 - x_1}{x'_2 - x'_1}.$$

Cela veut dire que les deux corps mettront pour se refroidir d'un même nombre de degrés des temps qui seront proportionnels aux produits de leur poids par leur chaleur spécifique. Cette relation va nous permettre de déterminer le rapport de C à C' : il faudra pour cela donner aux substances que l'on voudra étudier, 1° la même surface S, 2° le même pouvoir émissif E, 3° observer le temps qu'elles mettront à se refroidir d'un excès t_1 à un excès t_2 .

I. Pour réaliser la première de ces conditions, Dulong et

Petit employaient un petit vase d'argent très-mince D (*fig. 381*), formé de deux cylindres concentriques qui laissaient entre eux un espace annulaire. C'est dans cet espace que l'on plaçait,

Fig. 381.

après l'avoir réduit en poudre, un poids P du corps à étudier. On l'y tassait fortement, et l'on fermait le vase par un couvercle d'argent percé d'un trou correspondant au tube central, dans lequel on introduisait un thermomètre. Il est évident que toutes les poudres que l'on placera dans cet appareil auront la même surface S, qui sera celle du vase lui-même.

II. Ce vase d'argent était poli extérieurement et sa surface conservait sensiblement le même état pendant les expériences. Mais, pour qu'elle émette des quantités de chaleur toujours égales, il faut en outre qu'elle soit placée dans une enceinte invariable. Cette enceinte était formée par un cylindre métallique garni intérieurement de noir de fumée, dans lequel on faisait le vide par un tube CB et qui était fermé par un couvercle rodé A. Le thermomètre était luté dans ce couvercle, et le vase D y était suspendu par deux fils de soie. Avec ces précautions, le pouvoir émissif E demeurait constant, et la loi de Newton dans le vide était exacte.

III. L'enceinte était soutenue par des supports en bois; elle était entourée d'une enveloppe EF remplie de glace pilée qui maintenait la température à zéro. Quand on voulait opérer, on échauffait le vase D jusqu'à 30 ou 40 degrés; on le plaçait dans l'enceinte, et, après avoir fait rapidement le vide, on suivait le refroidissement avec un compteur. On mettait les aiguilles en marche quand la température arrivait à $t_1 = 10$ degrés, et on les arrêtait quand elle avait baissé jusqu'à $t_2 = 5$ degrés, ce qui faisait connaître le temps $(x_2 - x_1)$ du refroidissement entre deux excès de température toujours les mêmes.

IV. L'emploi du vase d'argent complique les conditions du refroidissement. Si son poids était nul, ainsi que celui du ther-

momètre, on aurait

$$\frac{PC}{P'C'} = \frac{x_2 - x_1}{x'_2 - x'_1}.$$

Or ces poids ne peuvent être négligés ; mais comme ils sont très-petits, par rapport à celui de la substance, il suffit, pour en tenir compte, d'ajouter à PC et à $P'C'$ la somme des produits $\pi\gamma + \pi'\gamma' + \pi''\gamma''$, qu'on obtient en multipliant les poids du mercure, du verre du thermomètre et du vase d'argent par leurs chaleurs spécifiques respectives. Désignons cette somme par μ , et nous aurons

$$\frac{PC + \mu}{P'C' + \mu} = \frac{x_2 - x_1}{x'_2 - x'_1}.$$

La quantité μ devant être la même dans toutes les expériences, on la déterminait une fois pour toutes en plaçant successivement dans l'appareil deux substances dont les poids P, P' et les capacités C, C' étaient connues, et l'on résolvait l'équation précédente par rapport à μ .

Cette méthode offre l'avantage d'être extrêmement simple en pratique ; mais elle a l'inconvénient d'être très-indirecte ; et comme beaucoup de causes tendent à faire varier le temps du refroidissement, elles peuvent agir très-inégalement sur diverses substances. Pour ne parler que de la plus saillante, les poudres sont en général des corps peu conducteurs, et le thermomètre doit être à tout instant plus chaud que l'enveloppe. Or, comme c'est la surface qui rayonne, c'est sa température qu'il faudrait mesurer, et non celle des parties centrales. De là une erreur d'autant plus grande que la conductibilité est moindre, et qui varie avec la nature des poudres, leur degré de tassement, etc.

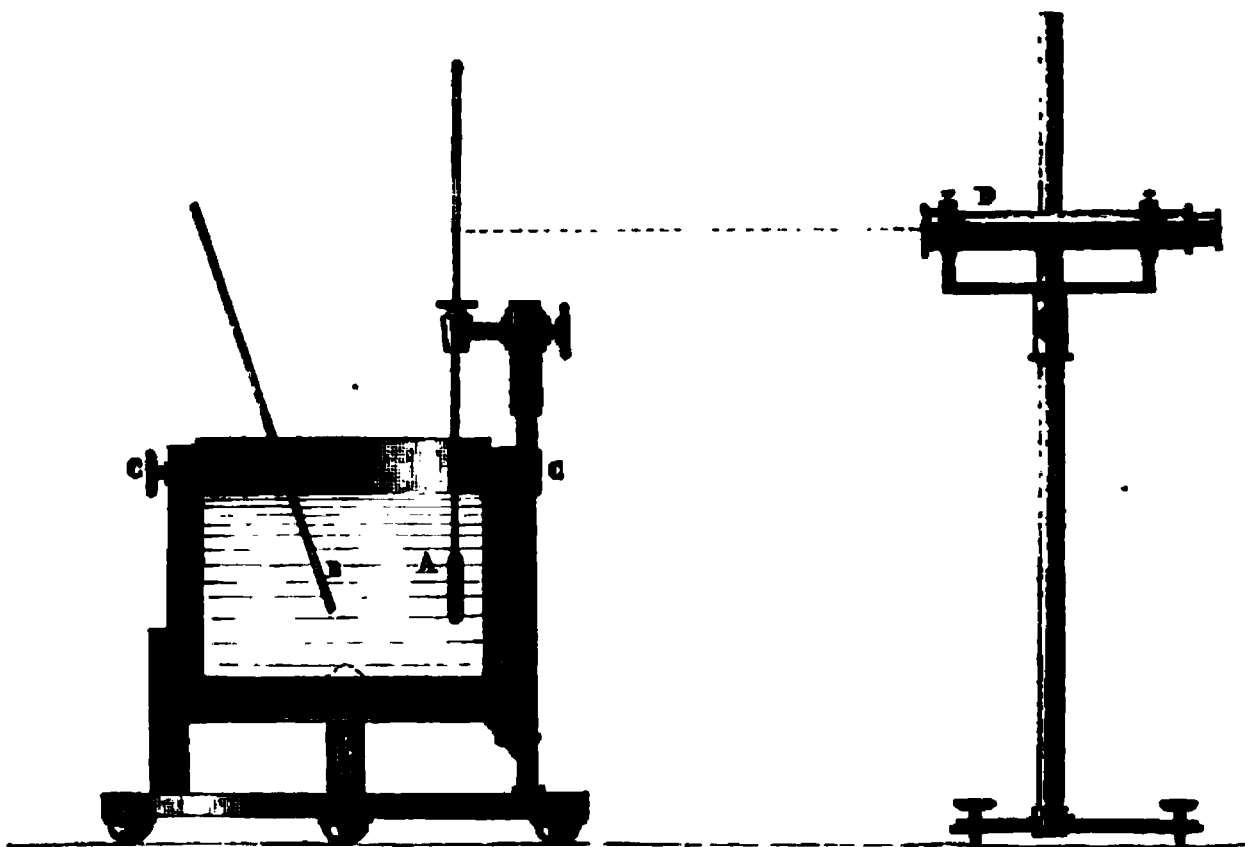
En déterminant concurremment par ce procédé et par celui que nous allons bientôt décrire les chaleurs spécifiques de diverses substances, M. Regnault s'est convaincu que le refroidissement ne donne pas des résultats exacts pour les solides. Mais les causes qui rendent cette méthode imparfaite disparaissent quand on étudie les liquides, car dans ce cas les courants intestins rétablissent l'uniformité de température dans toute la masse à mesure que le refroidissement tend à

la détruire. M. Regnault enfermait ces liquides dans un petit vase en verre qui recevait un volume toujours égal de substance, et dans lequel plongeait un thermomètre. Le refroidissement était observé dans une enceinte à zéro, vide ou pleine d'air, et qui était analogue à celle de Dulong et Petit.

3° MÉTHODE DES MÉLANGES. — On peut enfin déterminer les chaleurs spécifiques par une troisième méthode, que l'on nomme la *méthode des mélanges*, qui est directe, qui permet d'atteindre une précision très-grande et que nous suivrons à l'avenir dans toutes les questions de calorimétrie.

La partie essentielle des appareils est un vase cylindrique en laiton très-mince soutenu sur des supports peu conducteurs (*fig. 382*). Il contient un poids d'eau P à la température

Fig. 382.



ordinaire t et un thermomètre très-sensible A fixé dans l'intérieur. Ce vase se nomme le *calorimètre à eau*.

On chauffe dans une étuve, à une température T , un poids p de la substance dont on veut trouver la chaleur spécifique; puis on le plonge dans le calorimètre et on l'agite pendant quelque temps au moyen d'un fil qui le soutient, ou bien on remue l'eau avec un agitateur B. Alors le corps cède de la chaleur à l'eau, qui s'échauffe depuis t degrés jusqu'à une température maximum θ pendant que lui-même se refroidit depuis T

jusqu'à θ . Admettons d'abord que pendant cette manipulation le calorimètre ne se refroidisse ni par le rayonnement, ni par la conductibilité des supports, ni par l'évaporation de l'eau; nous pouvons exprimer que la chaleur cédée par le corps est égale à celle que le calorimètre gagne. Le corps perd

$$px(T - \theta).$$

La chaleur gagnée par le calorimètre se décompose en plusieurs parties :

1° Chaleur gagnée par l'eau,

$$P(\theta - t);$$

2° Chaleur gagnée par le vase calorimétrique,

$$p'c'(\theta - t);$$

3° Chaleur gagnée par le poids de verre du thermomètre et de l'agitateur plongé dans le liquide,

$$p''c''(\theta - t);$$

4° Chaleur gagnée par le mercure du thermomètre,

$$p'''c'''(\theta - t).$$

On calculera x par la relation

$$px(T - \theta) = (P + p'c' + p''c'' + p'''c''')(\theta - t).$$

Pour trouver x il faudra donc connaître les chaleurs spécifiques c' du laiton, c'' du verre et c''' du mercure. Mais on peut remarquer que les poids p' , p'' , p''' , et par suite les produits $p'c'$, $p''c''$, $p'''c'''$ étant très-petits, on pourra calculer ceux-ci en acceptant comme exactes les valeurs de c' , c'' , c''' données par d'autres méthodes. On pourra enfin faire trois déterminations de chaleurs spécifiques : 1° avec du laiton; 2° avec du verre; 3° avec du mercure. Dans ces trois cas, x sera égal successivement à c' , à c'' et à c''' , et l'équation précédente fournira trois relations à trois inconnues que l'on calculera.

En général, on écrit l'équation précédente :

$$px(T - \theta) = P_1(\theta - t),$$

en posant $P_1 = P + p'c' + p''c'' + p'''c'''$. P_1 est ce que l'on nomme souvent le poids *réduit en eau* du calorimètre et de tout ce qu'il contient.

Lorsque les corps étudiés sont des solides mauvais conducteurs, il faut les diviser en fragments très-petits et les supporter dans une corbeille en toile métallique. S'ils sont liquides, on les enferme dans des tubes. Dans ces deux cas le produit px de l'équation précédente doit se remplacer par $px + p_1 c_1$, p_1 et c_1 étant le poids et la capacité de la corbeille ou des tubes.

Outre ces corrections, il faut encore tenir compte de la perte de chaleur que fait le calorimètre pendant le temps qui s'écoule entre l'immersion du corps et l'instant où on observe le maximum final de température. On doit commencer par atténuer cette cause d'erreur autant que possible, et on y parvient par plusieurs moyens.

En premier lieu on construit le calorimètre de manière qu'il perde le moins de chaleur possible. Pour cela on polit sa surface extérieure avec soin, ce qui rend son pouvoir émissif très-faible; on le place dans un deuxième vase de laiton CEC (*fig. 382*), qui est poli intérieurement et qui lui renvoie par réflexion presque tous les rayons qu'il émet; enfin on le soutient à sa base sur quatre fils tendus horizontalement E, E', et on le maintient à son sommet par quatre pointes de bois C, C. De cette manière il rayonne peu et ne cède rien à ses supports, puisqu'ils sont mauvais conducteurs, qu'ils ont une masse insensible et qu'ils ne le touchent que par un petit nombre de points.

En second lieu, comme la chaleur perdue par rayonnement est proportionnelle aux excès de température, on met dans le calorimètre assez d'eau pour qu'elle s'échauffe très-peu. A la vérité cette précaution diminue la sensibilité de la méthode; mais on y remédie en employant un thermomètre A capable d'apprécier $\frac{1}{100}$ de degré. Il est fixé dans un support, et on l'observe avec une lunette D, afin de suivre son mouvement ascendant et de saisir exactement le maximum de température qu'il atteint quand le mélange est devenu uniforme.

Enfin Rumford a imaginé de diminuer encore la perte de chaleur par un procédé de compensation ingénieux. Il détermine approximativement, par une expérience préliminaire, le nombre de degrés $2n$ dont le calorimètre s'échauffe après l'immersion du corps, puis il fait l'épreuve définitive en employant de l'eau préalablement refroidie de n degrés au-dessous de l'at-

mosphère. Alors l'expérience peut se diviser en deux phases : dans la première, l'enceinte a sur le calorimètre des excès de température qui varient de n à 0 et lui cède de la chaleur ; dans la seconde, le calorimètre a les mêmes excès sur l'enceinte et lui rend de la chaleur. La compensation entre ces échanges inverses serait parfaite si les deux périodes duraient le même temps ; mais cela n'a pas lieu, car la marche ascendante des températures, d'abord très-rapide, se ralentit quand on approche du maximum, et, en fin de compte, il y a plus de chaleur perdue qu'il n'y en a de gagnée.

On voit que toutes ces précautions sont indispensables, puisqu'elles diminuent l'erreur ; mais comme elles ne l'annulent pas, on est obligé de la corriger, quelque petite qu'elle soit. Pour la pouvoir calculer, on exécute les expériences préliminaires suivantes.

Après avoir mis dans le calorimètre une quantité d'eau qui doit rester la même pour toutes les mesures, et qui a été préalablement échauffée, on suit le refroidissement de l'appareil et l'on note de minute en minute sa température θ . Or, puisque suivant la loi de Newton la vitesse de refroidissement est proportionnelle à l'excès $\theta - t$ de la température du calorimètre sur celle de l'enceinte, l'abaissement de température pendant chaque minute peut être représenté par

$$\Delta\theta = A(\theta - t).$$

L'expérience montre en effet que la variation de température $\Delta\theta$, divisée par l'excès moyen $\theta - t$ pendant chaque minute successive, est une quantité constante A , et celle-ci étant ainsi déterminée, la formule précédente pourra servir ultérieurement à calculer le refroidissement du calorimètre pendant chaque minute lorsqu'on connaîtra son excès de température. Si, au lieu d'être plus chaud, il était plus froid que l'enceinte, la même formule servirait à calculer $\Delta\theta$, dont le signe seul aurait changé.

Cela posé, admettons que voulant faire une mesure de chaleur spécifique on plonge un corps chaud dans l'eau. A partir de ce moment le calorimètre éprouve deux effets : 1° il se réchauffe par la chaleur que lui cède le corps ; 2° il se réchauffe ou se refroidit par le rayonnement, suivant qu'il est à une

température plus basse ou plus élevée que l'enceinte; c'est ce dernier effet qu'il faut calculer. Pour cela, depuis le moment de l'immersion jusqu'à celui où le maximum est dépassé, on observe le thermomètre à des intervalles très-rapprochés

$$x, \quad x_1, \quad x_2, \dots;$$

on trouve des températures

$$\theta, \quad \theta_1, \quad \theta_2, \dots$$

Pendant chaque intervalle $x_1 - x, x_2 - x_1, x_3 - x_2, \dots$, les températures moyennes sont

$$\frac{\theta + \theta_1}{2}, \quad \frac{\theta_1 + \theta_2}{2}, \quad \frac{\theta_2 + \theta_3}{2}, \dots,$$

et les variations de température qui pendant ces temps ont été occasionnées par le rayonnement étaient

$$A \left(\frac{\theta + \theta_1}{2} - t \right) (x_1 - x), \quad A \left(\frac{\theta_1 + \theta_2}{2} - t \right) (x_2 - x_1), \dots$$

On fera la somme algébrique $\Sigma \Delta \theta$ de ces variations; elle représentera l'abaissement total de température que le calorimètre a subi par le rayonnement, et en l'ajoutant à la température finale θ_n , on aura celle qu'il eût atteinte si ce rayonnement avait été nul. Alors l'équation définitive sera

$$px(T - \theta_n) = P_1(\theta_n + \Sigma \Delta \theta - t).$$

APPAREIL DE M. REGNAULT. — La méthode des mélanges est due à Black; elle fut pratiquée par Dulong et Petit, qui chauffaient les corps jusqu'à 100 ou 300 degrés dans l'eau bouillante ou dans l'huile et qui déterminaient par des expériences préliminaires la quantité de liquide que le corps retenait. Elle fut aussi employée et perfectionnée par M. Pouillet et par M. Neumann, et enfin M. Regnault construisit un appareil destiné à régulariser les observations. Nous nous contenterons de décrire ce dernier appareil (*fig.* 383).

On chauffe le corps sur lequel on veut opérer au milieu d'une étuve C dont on voit dans la figure une coupe séparée. Elle est divisée en trois compartiments concentriques. Le premier est un cylindre LGEF qui est fermé à sa base par un

double registre qu'on ouvre et qu'on ferme au moyen d'une poignée I, et à son sommet par un bouchon qui soutient un

Fig. 383.

thermomètre fixe F. Le deuxième DD reçoit par un tube M un courant de vapeur qui lui est envoyé par un alambic A et qui, après avoir circulé tout autour du tube central, arrive

dans le troisième compartiment BB. Ce dernier est un manchon destiné à empêcher le refroidissement de l'étuve; après l'avoir traversé, la vapeur se rend par un tube M dans un serpentin O où elle se condense.

Dans le tube central LF de l'étuve, on voit en E une petite corbeille qui est formée par deux cylindres concentriques de toile de laiton. Le corps qu'on veut échauffer est déposé dans l'espace annulaire compris entre les deux enveloppes; le thermomètre fixe occupe la partie centrale, et la corbeille est soutenue par un fil de soie G qui traverse le bouchon F et vient s'accrocher à un bouton disposé à cet effet. On conçoit que le corps va s'échauffer, que le thermomètre mesurera sa température et qu'à la fin de l'expérience on pourra décrocher le fil et laisser descendre la corbeille par son propre poids.

Il ne suffisait point d'échauffer le corps dans cette étuve, il fallait encore empêcher la chaleur rayonnée par celle-ci de parvenir aux autres parties de l'instrument. A cet effet elle reposait sur une boîte métallique KK dont elle était séparée par une plaque de liège peu conductrice. Cette boîte, remplie d'eau à la température ordinaire, était percée d'un canal vertical L, situé sur le prolongement de l'étuve GF, et qui se fermait par le registre I. Enfin, un écran P, qu'on pouvait lever ou abaisser, empêchait les rayonnements latéraux. Par cette disposition, l'espace compris sous l'étuve entre la boîte à eau KK et l'écran P demeurait à la température de l'air.

A côté de ces diverses pièces qui servent à échauffer le corps, se trouve le calorimètre R, qui est disposé comme nous l'avons précédemment indiqué; il est mobile sur une coulisse horizontale et peut être poussé en avant jusqu'à venir se placer au-dessous de l'étuve. Cela a exigé une particularité de construction que nous n'avons point encore décrite. Comme le thermomètre T, qui accompagne le calorimètre dans ce mouvement, aurait rencontré la boîte à eau K, on a été obligé de faire dans cette boîte et dans l'étuve une coupure verticale à travers laquelle passe la tige de ce thermomètre.

Voici maintenant le mode d'expérimentation. L'écran P étant abaissé et le corps placé dans la corbeille autour du thermomètre F, on fait passer le courant de vapeur. On reconnaît qu'il faut au moins deux heures avant d'atteindre la tempéra-

ture maximum. Elle se fixe généralement à 78 degrés, et quand elle s'est maintenue pendant une demi-heure sans variation, on se prépare à faire l'observation. On remplit le calorimètre d'un poids d'eau connu; c'était l'eau contenue dans un flacon jaugé dont la capacité était connue à toute température. On observe le thermomètre T, lequel fait connaître la température initiale de l'eau; puis on soulève l'écran P, on amène le calorimètre sous l'étuve, on enlève le tiroir I et, décrochant le fil de soie G, on laisse descendre dans le calorimètre la corbeille et le corps qu'elle contient. Cela fait, on ramène ce calorimètre à sa place primitive et l'on agite la corbeille dans l'eau en la soutenant par son fil de suspension.

Il est bien évident que dans cette manipulation le calorimètre ne s'est point échauffé par le rayonnement de l'étuve, puisque ce rayonnement a été annulé par la botte KK; il est bien évident aussi qu'en descendant dans l'eau le corps ne s'est point refroidi d'une manière sensible, car il n'a parcouru dans l'air qu'un trajet très-court pendant un temps insignifiant. Le reste de l'observation s'exécute conformément à la méthode générale que nous avons indiquée précédemment.

Dans le but de faciliter les recherches pour certaines conditions spéciales, M. Regnault modifia souvent son appareil primitif. Il lui donna, par exemple, la forme dessinée *fig. 384* (*), qui se conçoit sans explication. Cette nouvelle disposition permettait d'échauffer l'étuve à des températures quelconques en plaçant une lampe au-dessous, ou bien de la refroidir par un mélange réfrigérant, et quelquefois par de l'acide carbonique solide.

Pour les liquides on se servit d'abord de l'appareil primitif. On les plaçait dans des tubes fermés qu'on chauffait dans l'étuve. Mais tout récemment M. Regnault a construit un nouvel instrument représenté *fig. 385, Pl. I*. Le liquide était échauffé ou refroidi dans un réservoir M au milieu d'une étuve que l'on pouvait remplir d'eau plus ou moins échauffée ou d'un mélange plus ou moins refroidissant. Ce réservoir était prolongé par un tube à robinet B qui sortait de l'étuve à travers un bec garanti par une cloison et entraînait aussitôt dans un calorimètre

(*) *Annales de Chimie et de Physique*, 3^e série, t. XLVI, p. 270.

composé d'un réservoir CD entouré d'eau. Le liquide refroidi ou réchauffé dans l'étuve était lancé dans le calorimètre à un

Fig. 384.

moment donné par une pression que l'on exerçait au moyen du tube G, et on déterminait l'abaissement ou l'échauffement de température qui se produisait dans le calorimètre. Les corrections étaient faites par la méthode précédemment décrite. Cet appareil permet de mesurer les chaleurs spécifiques entre des limites quelconques de température.

CINQUANTIÈME LEÇON.

CHALEURS SPÉCIFIQUES DES GAZ ET DES VAPEURS.

Expériences de Delaroche et Bérard. — Méthode des températures stationnaires. — Méthode des températures variables. — Chaleurs spécifiques rapportées à l'eau. — Résultats. — Expériences de M. Regnault. — 1° Courant de gaz. — 2° Échauffement du gaz. — 3° Calorimètre. — Mode d'expérimentation. — Résultats.

En général, quand on augmente le volume d'un gaz, sa température baisse, et quand on le diminue, elle s'élève. C'est ce que l'on peut prouver par les exemples suivants :

I. Plaçons un thermomètre de Breguet sous le récipient d'une machine pneumatique; nous le verrons baisser aussitôt qu'on fera le vide et monter brusquement quand on laissera rentrer l'air.

II. Clément et Desormes prenaient un ballon de 20 litres (*fig. 386*), muni d'un large robinet B, d'un conduit latéral C et d'un tube de verre vertical *aa'* plongeant dans une cuvette pleine d'eau. Ils faisaient un vide partiel dans l'appareil, et l'eau montait jusqu'en *a'*. Ensuite ils ouvraient le robinet B pendant un temps très-court; alors le niveau redevenait égal dans le tube et la cuvette; mais l'air extérieur ayant comprimé le gaz resté dans le ballon, la température s'était élevée. Peu à peu elle baissait, et l'on voyait le niveau remonter jusqu'en *a*.

III. Pour comparer l'abaissement et l'élévation de température produits par une dilatation et une compression égales, Gay-Lussac employait deux grands ballons réunis par un tube de communication qu'on pouvait fermer par un robinet et au centre desquels plongeaient deux thermomètres à air très-sensibles. Il faisait un vide partiel dans l'un des ballons, et après qu'une température uniforme s'était établie dans tous les deux,

il les mettait en communication. L'expérience prouve que la température s'élève dans le vase où la pression augmente, qu'elle baisse dans celui où cette pression diminue, et que les deux variations thermométriques sont égales.

Fig. 386.

Nous reviendrons bientôt sur ces expériences, qui sont plus complexes qu'on ne l'avait d'abord pensé. Pour le moment, contentons-nous de remarquer que les gaz éprouvant des variations de température quand on les comprime ou qu'on les dilate, il est probable qu'ils absorberont des quantités de chaleur inégales si on les chauffe d'un même nombre de degrés, soit en les maintenant sous une pression invariable, soit en leur conservant un volume constant. Il y a lieu, par conséquent, de distinguer deux chaleurs spécifiques : l'une à *pression constante*, l'autre à *volume constant*. Il faudrait même pouvoir calculer les chaleurs absorbées quand un poids P de gaz s'échauffe de t degrés et que son volume et sa pression changent à la fois. Ce sont là des questions dont les travaux récents ont montré la complication et qui seront étudiées

dans un chapitre suivant; la seule que nous traiterons aujourd'hui est celle des chaleurs spécifiques à pression constante.

Pour mesurer la chaleur spécifique à pression constante, on a suivi la méthode générale des mélanges; mais elle présente ici de bien plus grandes difficultés que précédemment; car la densité des gaz étant très-faible, il faut faire passer ces corps pendant longtemps dans le calorimètre avant d'obtenir un réchauffement notable. Pendant ce temps toutes les causes perturbatrices exercent leur influence, et comme elles sont sensiblement égales ou même supérieures à l'action réchauffante du gaz, il faut déduire la capacité de celui-ci d'un effet très-complexe dans lequel elle n'entre que pour une faible part. Nécessairement toutes les erreurs de la détermination se reportent sur le résultat que l'on cherche.

Nous ne parlerons que du travail de Delaroche et Bérard et de celui de M. Regnault.

EXPÉRIENCES DE DELAROCHE ET BÉRARD. — Un vase de Mariotte M produit un écoulement d'eau qui se déverse dans le flacon A (*fig. 387*). En pénétrant dans ce flacon, l'eau chasse l'air qui s'y trouve enfermé et l'envoie par un tube H dans un ballon C. Ce ballon contient une vessie remplie du gaz sur lequel on veut opérer, qui s'écoule par un tube D et passe dans un manchon P qui est échauffé par de la vapeur d'eau.

Au sortir du manchon, où il a pris une température T, le gaz pénètre dans un calorimètre G, c'est-à-dire dans un vase en cuivre plein d'eau, et il circule à travers un serpentin dont la longueur était égale à 1^m,50. Là il se refroidit et échauffe l'eau.

Il revient par un tube D' dans une vessie vide contenue comme la première dans un ballon C'; il la gonfle, et par le tube F' il chasse l'air du ballon C' dans le flacon A'. Enfin l'eau de ce flacon A' s'écoule par un robinet G' situé au même niveau que l'extrémité F'. On peut voir que tous ces courants de gaz sont constants, puisqu'ils se font sous l'action d'une pression qui est toujours la même.

Quand tout le gaz contenu dans la première vessie s'est rendu dans la deuxième, on change le sens du mouvement en changeant le sens de tous les robinets des flacons A et A'. Le

gaz marche alors dans une direction contraire, mais avec la même pression, et il revient de la vessie C' à la vessie C.

Fig. 387.

Mais, afin de faire toujours passer le gaz par le manchon P qui est destiné à l'échauffer, il y a dans le trajet quatre robinets D, E, D', E'. Dans la deuxième phase de l'expérience, le gaz passe de C' en E' pour aller au manchon et au calorimètre, et il revient par le robinet E dans la vessie C.

Grace à cette disposition, une petite quantité de gaz peut servir pendant aussi longtemps qu'on le veut et produire le même effet qu'une masse beaucoup plus considérable qui ne passerait qu'une seule fois dans le calorimètre. On déterminait le volume qui était mis en circulation par la quantité d'eau qui s'était écoulée, et comme on connaissait la densité du gaz, on pouvait déterminer son poids.

Toute la chaleur cédée au calorimètre n'est pas celle que lui apporte le gaz; il lui en arrive par le rayonnement des parties échauffées et par la conductibilité du tube qui le joint au man-

chon. Pour diminuer cette cause d'erreur autant que possible, le manchon et le calorimètre furent installés dans deux salles différentes, et le tube de jonction, qui n'est pas représenté dans la figure, passait à travers la cloison. Il était en verre, par conséquent peu conducteur; il n'avait que 2 centimètres de longueur et se trouvait maintenu simplement par pression contre les orifices des deux appareils qu'il était chargé de réunir. Enfin on détermina l'échauffement anormal du calorimètre par une expérience préliminaire qui consistait à échauffer le manchon, à ne point faire passer le gaz et à mesurer l'augmentation finale de température. On la trouva égale à $2^{\circ},6$. Ce résultat permit de calculer la chaleur amenée par conductibilité, comme on le verra bientôt.

On peut mesurer dans le manchon la température de la vapeur; mais on ne sait point aussi exactement quelle est celle du gaz quand il arrive dans le calorimètre. Pour la déterminer, on avait placé dans l'appareil un tube de jonction provisoire qui est représenté dans la figure et qui renferme un thermomètre. On trouva que le manchon étant à $95^{\circ},6$, ce thermomètre marquait seulement $92^{\circ},6$. Mais cette dernière température doit être trop faible, car le thermomètre rayonne à travers le tube de verre, et par conséquent s'abaisse. Pour tenir compte de cette circonstance autant que possible, on prit la moyenne entre $95^{\circ},6$ et $92^{\circ},6$ pour exprimer la température T du gaz à son entrée dans le calorimètre.

On voit par là combien Delaroche et Bérard se sont préoccupés des causes d'erreur inhérentes à leur mode d'expérimentation et avec quel soin ils ont cherché à les corriger. On ne peut se dissimuler toutefois que ces corrections sont bien insuffisantes; mais, sans nous y arrêter pour le moment, nous allons entrer dans le détail des expériences.

MÉTHODE DES TEMPÉRATURES STATIONNAIRES. — Supposons que l'on fasse circuler indéfiniment dans l'appareil un gaz déterminé avec une vitesse constante. Soit P le poids de ce gaz à T degrés qui s'écoule pendant chaque unité de temps; le calorimètre s'échauffera peu à peu et finira par atteindre une température stationnaire θ . A partir de ce moment, il perdra par rayonnement pendant chaque minute ce qu'il gagne par l'effet

du gaz et par la conductibilité. La chaleur cédée par le gaz est $PC(T - \theta)$; celle qui vient par conductibilité peut être considérée comme constante et désignée par K . Le gain total est donc

$$PC(T - \theta) + K.$$

D'un autre côté, si t est la température de l'enceinte, la perte par rayonnement peut se représenter par $h(\theta - t)$, et l'on a

$$PC(T - \theta) + K = h(\theta - t).$$

Or, on a trouvé précédemment que si le gaz ne passe pas dans le calorimètre, l'excès de température finale $\theta - t$ devient égal à $2^{\circ},6$; on a donc, en faisant $P = 0$,

$$K = h(2^{\circ},6),$$

et en remplaçant K par cette valeur dans l'équation précédente, elle devient

$$PC(T - \theta) = h(\theta - 2^{\circ},6 - t).$$

En répétant l'expérience avec de l'air, on obtiendra de même

$$P'C'(T' - \theta') = h(\theta' - 2^{\circ},6 - t'),$$

et divisant

$$\frac{C}{C'} = \frac{P'}{P} \frac{\theta - 2^{\circ},6 - t}{\theta' - 2^{\circ},6 - t'} \frac{T' - \theta'}{T - \theta}.$$

On trouve donc ainsi le rapport de la capacité calorifique d'un gaz à celle de l'air.

Pour faire l'expérience comme nous venons de le dire, il faut attendre que le calorimètre atteigne sa température maximum; mais, pour abréger l'opération, Delaroche et Bérard chauffaient ce calorimètre avec une lampe à alcool jusqu'à lui donner une température initiale un peu inférieure au maximum θ ; et, faisant passer le gaz, ils observaient le réchauffement de l'appareil. Quand le thermomètre ne montait plus que de $\frac{1}{10}$ de degré en dix minutes, ils notaient la température θ . Ils recommençaient ensuite l'observation en partant d'une température initiale supérieure à θ , en suivant le refroidissement du calorimètre pendant le passage du gaz, et en notant la température θ , quand l'abaissement de température se rédui-

sait à $\frac{1}{10}$ de degré pendant la même durée de dix minutes. La moyenne de θ_1 et θ_2 était prise pour exprimer la température stationnaire θ .

MÉTHODE DES TEMPÉRATURES VARIABLES. — Delaroche et Bérard ont ensuite répété les mêmes déterminations par la méthode de compensation de Rumford. Ils commençaient par refroidir le calorimètre jusqu'à 2 degrés au-dessous de la température t de l'enceinte, et ils déterminaient le poids du gaz P qu'il fallait faire circuler pour échauffer l'appareil jusqu'à 2 degrés au-dessus de t . Comme le gaz en arrivant dans l'eau se refroidit d'une quantité très-grande et qui reste sensiblement la même aux diverses époques de l'expérience, la première période, pendant laquelle le calorimètre reçoit de la chaleur de l'enceinte, dure le même temps que la seconde pendant laquelle il rayonne vers cette enceinte; alors la compensation est sensiblement exacte, et les choses se passent comme si le gaz à la sortie du serpentin avait toujours la même température t que celle de l'air. On a dès lors, si on néglige l'effet de la conductibilité, et si l'on représente par p le poids du calorimètre réduit en eau,

$$PC(T - t) = p \cdot 4.$$

En recommençant la même expérience avec de l'air,

$$P' C' (T' - t') = p \cdot 4,$$

et en divisant, on obtient comme précédemment le rapport de C à C' .

CAPACITÉS DES GAZ RAPPORTÉES A L'EAU. — Jusqu'à présent nous n'avons trouvé que le rapport $\frac{C}{C'}$ de la capacité d'un gaz à celle de l'air; il faut maintenant chercher la valeur de cette chaleur spécifique C' de l'air en la comparant à celle de l'eau. Les deux méthodes précédentes peuvent nous y conduire.

Par la deuxième on a trouvé

$$P' C' (T' - t') = p \cdot 4.$$

On calculera C' en calories si l'on connaît le poids p du calorimètre réduit en eau; et pour trouver ce poids p , il suffira

d'avoir déterminé le poids de l'eau et des diverses parties du calorimètre ainsi que leurs chaleurs spécifiques (p. 365).

Par la première méthode on avait

$$P' C' (T' - \theta') = h (\theta' - 20,6 - t').$$

Il fallait donc, pour calculer C' , avoir déterminé h . Pour cela on échauffait le calorimètre jusqu'à θ_1 , on le laissait refroidir de θ_1 à θ_2 , on mesurait le temps x de ce refroidissement, et la chaleur perdue était, d'une part, $h \left(\frac{\theta_1 + \theta_2}{2} - t' \right) x$. D'un autre côté elle pouvait s'exprimer aussi par $p (\theta_1 - \theta_2)$, et l'on trouvait p par la relation

$$h \left(\frac{\theta_1 + \theta_2}{2} - t' \right) x = p (\theta_1 - \theta_2).$$

Enfin Delaroche et Bérard ont déterminé C' en comparant les échauffements communiqués au calorimètre, 1° par un poids P d'air; 2° par un courant d'eau chaude dont la vitesse était connue. Nous n'entrerons sur ce point dans aucun détail, et nous résumerons tous les résultats de ces expériences dans le tableau suivant qui contient :

1° Les chaleurs spécifiques vraies C rapportées à l'eau, c'est-à-dire le nombre de calories nécessaires pour élever de 1 degré l'unité de poids des divers gaz;

2° Les chaleurs spécifiques à poids égaux rapportées à l'air, ou le rapport $\frac{C}{C'}$ des chaleurs nécessaires pour élever d'une même quantité la température de poids égaux d'un gaz et de l'air : on obtient ces nombres en divisant les précédents par la chaleur spécifique vraie de l'air $C' = 0,2669$;

3° Les chaleurs spécifiques à volume égal, rapportées à l'air, c'est-à-dire le rapport des quantités de chaleur nécessaires pour échauffer également des volumes égaux d'un gaz et d'air.

Si P et P' sont les poids de volumes égaux d'un gaz et d'air ce rapport sera $\frac{PC}{P'C'}$, et comme $P = Vd(1^r, 293)$, $P' = V(1^r, 293)$

$$\frac{PC}{P'C'} = d \frac{C}{C'}.$$

CHALEURS SPÉCIFIQUES DES GAZ ET DES VAPEURS. 381

Ainsi les nombres de la dernière colonne sont égaux à ceux de la précédente multipliés par la densité d de chaque gaz.

	CHALEURS SPÉCIFIQUES		
	C	$\frac{C}{C'}$	$d \frac{C}{C'}$
	Sous le même poids, celle de l'eau étant 1.	Sous le même poids, celle de l'air étant 1.	Sous le même volume, celle de l'air étant 1.
Air.....	0,2669	1,000	1,000
Oxygène.....	0,2361	0,885	0,9765
Hydrogène.	3,2936	12,3400	0,9033
Azote.....	0,2754	1,0318	1,0000
Acide carbonique.	0,2210	0,8280	1,2583
Protoxyde d'azote.	0,2369	0,8878	1,3503
Gaz oléfiant.....	0,4207	1,5763	2,5530
Oxyde de carbone.	0,2884	1,0805	1,0340

Le travail que nous venons d'étudier offre plusieurs causes d'imperfection. La première, qui est inhérente à la méthode même, vient de la difficulté qu'on éprouve à apprécier exactement la chaleur cédée par la conductibilité et la température du gaz entrant dans le calorimètre; mais il est remarquable de voir avec quelle sagacité Delaroche et Bérard ont senti cette difficulté et comment ils y ont paré avec une exactitude qui n'était pas dans les habitudes de cette époque. La deuxième cause d'erreur est plus grave. En employant des vessies pour réservoirs, on avait des gaz saturés d'humidité, et ces vessies étant au contact de l'air, l'endosmose agissait pour mêler cet air avec le gaz intérieur; mais dans les calculs on avait tenu compte de la vapeur d'eau, et l'endosmose n'étant point connue à cette époque, il y aurait de l'injustice à reprocher aux auteurs de ces expériences de n'avoir point prévu ses effets. Le meilleur éloge que l'on puisse faire de ce travail est d'ailleurs de constater l'exactitude des résultats qu'il a donnés, et c'est ce que nous allons avoir l'occasion de faire en étudiant les recherches récentes que M. Regnault vient d'exécuter sur cette matière.

EXPÉRIENCES DE M. REGNAULT. — Ces nouvelles expériences ont été faites par le même procédé que celles de Delaroche et Bérard. L'opération se divise nécessairement en trois parties :

- 1° Obtenir un courant de gaz à vitesse constante qu'on puisse mesurer.
- 2° Échauffer le gaz dans un bain.
- 3° Le refroidir dans un calorimètre.

1° COURANT DE GAZ. — Une pompe déjà décrite et figurée tome I, *Pl. I*, aspirait le gaz à sa sortie des appareils où on le produisait, après qu'il avait été purifié et desséché, et l'amenait par le tube *I* (*fig. 388, Pl. I*) dans un grand réservoir *V* très-résistant où il s'accumulait. Il y prenait la température *t* d'un bain qui entourait le réservoir, et une pression *h* qui était mesurée par un long manomètre à air libre communiquant au tube *cf*. Quand la provision de ce gaz était jugée suffisante, on le faisait écouler par le tube *h* en ouvrant le robinet *R*.

Nécessairement la vitesse d'écoulement devait diminuer en même temps que la pression ; mais, pour rendre cette vitesse constante, on faisait passer le gaz à travers un petit appareil *A* dessiné à part *fig. 389, Pl. I*. Il arrivait par le tube *BB* et s'échappait par l'espace laissé libre au-dessous d'une vis *CDA* pour se rendre dans le tube *GG*. La vis traversait une boîte à étoupes *D* et se terminait extérieurement par un tambour divisé *EE*. On conçoit qu'en relevant à la main cette vis *DC* à mesure que la pression baissait, on augmentait l'orifice *C*, que la quantité de gaz lancée dans le tube *GG* augmentait progressivement, et qu'il était possible de compenser la diminution progressive du courant par une augmentation progressive de l'orifice qui lui donnait issue.

Il ne s'agissait plus que de régler cette compensation. Pour cela le gaz s'engageait dans un large conduit *at* (*fig. 388, Pl. I*) communiquant avec un manomètre à eau *MM'* et se terminant par un tube très-étroit *t* ; après quoi il continuait sa route dans une série d'appareils *BCwe* qui débouchaient dans l'air et dans lesquels il prenait la pression atmosphérique. De cette manière, le conduit ayant un rétrécissement en *t*, le gaz conser-

vait dans l'espace at un excès de pression qui se mesurait par le manomètre MM' . Il suffisait de relever progressivement la vis A pour rendre cet excès de pression constant et pour que l'écoulement devînt uniforme à travers le rétrécissement t , conséquemment à travers tous les appareils qui le suivent. Les choses se passaient absolument comme si le gaz eût été fourni par un réservoir où sa pression eût été constante et égale à celle qu'il possède dans l'espace at et qui est mesurée par le manomètre MM' .

Cela règle la vitesse du courant, mais ne la mesure pas. Afin de pouvoir calculer le poids de gaz dépensé pendant un temps déterminé, on exécuta des expériences préliminaires que nous allons décrire.

Il est clair que le poids total du gaz qui est contenu dans le réservoir V sous une pression h serait proportionnel à cette pression si la loi de Mariotte était exacte et si la capacité de V ne changeait pas avec h . Aucune de ces conditions n'est réalisée absolument; mais chacune d'elles l'est approximativement, et l'on pourra représenter empiriquement le poids P , contenu à zéro dans V par la formule empirique suivante :

$$P_0 = A h + B h' + C h^2,$$

et le poids P du gaz contenu à t degrés par

$$P = \frac{P_0}{1 + at} = \frac{A h + B h^2 + C h^3}{1 + at},$$

a étant le coefficient de la dilatation apparente du gaz dans le réservoir.

Pour déterminer les coefficients A , B , C , M. Regnault prenait un des ballons qu'il avait employés à la mesure des densités des gaz, et après y avoir fait le vide et l'avoir équilibré dans une balance avec un second ballon de volume égal, il le mettait en communication avec le réservoir V au moment où la pression du gaz était h . Le ballon se remplissait, la pression diminuait et devenait h' , et l'on déterminait avec toutes les précautions que nous avons indiquées le poids π du gaz introduit dans le ballon et sorti du réservoir.

Les poids de gaz P et P' contenus à t degrés dans le réservoir V , sous les pressions h et h' , avant et après le remplissage

du ballon, sont exprimés par

$$P = \frac{A h + B h^2 + C h^3}{1 + \alpha t}, \quad P' = \frac{A h' + B h'^2 + C h'^3}{1 + \alpha t}.$$

Leur différence est égale au poids π de gaz qui a été recueilli dans le ballon :

$$(1) \quad \pi = \frac{A (h - h') + B (h^2 - h'^2) + C (h^3 - h'^3)}{1 + \alpha t}.$$

On répéta trois fois cette opération, lorsque le réservoir V contenait du gaz à trois pressions initiales h, h_1, h_2 très-différentes entre elles; on obtient trois poids π, π_1, π_2 de gaz enlevé, et la relation précédente fournit trois relations qui permirent de calculer ABC.

Une fois ces constantes connues, on pourra calculer par la formule (1) le poids de gaz sorti du réservoir à une température t quand la pression baisse de h à h' .

2° ÉCHAUFFEMENT DU GAZ. — Après avoir traversé le tube l , le gaz pénétrait dans un serpentin BC qui était formé par un tube de 10 mètres de longueur, de 8 millimètres de diamètre, et qui était plongé dans un bain d'huile. Un agitateur DD mis en mouvement par une machine rendait la température uniforme; un thermomètre T la mesurait, et une lampe à alcool placée sous le bain, en F, la maintenait fixe pendant toute l'opération. Comme cette température était souvent élevée au-dessus de 100 degrés, on réduisait par le calcul les indications fournies par le thermomètre T à celles d'un thermomètre à air avec lequel il avait été comparé d'avance.

On se rappelle combien Delaroche et Bérard avaient éprouvé de difficultés pour mesurer la température du gaz avant son entrée dans le calorimètre. Dans les nouveaux appareils que nous décrivons, elle devait être exactement celle du bain d'huile, à cause de la grande longueur et de la ténuité extrême du serpentin. M. Regnault voulut cependant s'en assurer par une expérience directe. A cet effet, laissant les choses établies comme précédemment, il fit souder vers l'extrémité C du serpentin un large tube DE (*fig. 390, Pl. I*), dans lequel il mit un thermomètre dont la boule était exposée au courant gazeux

au moment de sa sortie. Il trouva que dans ces expériences préparatoires et il admit que dans les observations définitives le gaz prend exactement la température du bain. Il s'agit maintenant de le diriger dans le calorimètre avec la plus faible perte de chaleur possible.

A cet effet le vase qui contenait l'huile portait un renflement extérieur qui accompagnait et garantissait le conduit C jusqu'à la paroi EE de l'enveloppe. A partir de là (*fig. 391, Pl. I*), ce tube C était entouré par un bouchon de liège peu conducteur *mm*, se continuait par un petit tube de verre *p*, et s'engageait dans le calorimètre W. On voit que l'interposition de ce liège et de ce verre diminue la conductibilité autant qu'on peut le faire.

3° CALORIMÈTRE. — Le gaz arrive enfin dans une série de boîtes en laiton *w, a, c, d*; et passant successivement de la première à la dernière, il finit par s'échapper dans le tuyau *e*. Pour qu'il parcoure le plus de chemin possible dans ces boîtes, elles sont divisées à l'intérieur par des cloisons en spirale (*fig. 392, Pl. I*), de façon que le gaz entrant par *b* tourbillonne autour de la spirale avant de sortir par *a*.

Ces boîtes sont plongées dans le calorimètre PPP (*fig. 388 et 391, Pl. I*), qui repose sur trois cales de bois et qui est entouré d'une caisse de sapin NNN destinée à prévenir son refroidissement. Un thermomètre fixe T' indique les variations de la température qu'on lit de loin avec une lunette; enfin un agitateur GG est mis en mouvement au moyen d'un fil KK, et il est dirigé dans ce mouvement par une coulisse H qui glisse sur la règle LL.

La quantité d'eau qu'on mettait dans le calorimètre était mesurée dans un ballon à col étroit jaugé à 4 degrés. Cette eau avait un poids d'autant moindre que sa température était plus élevée au moment où on la mesurait; mais comme sa capacité calorifique augmente avec la température, il y avait sensiblement compensation entre l'augmentation de capacité et la diminution de poids, et l'on pouvait considérer cette quantité d'eau variable comme une masse de capacité calorifique constante.

On s'assura d'avance, en plaçant un thermomètre dans le

tube e , que le gaz avait à sa sortie du calorimètre la température exacte de l'eau contenue dans cet appareil.

On voulut aussi savoir si le gaz éprouve des changements notables de tension pendant son trajet de l en e . S'il en éprouvait dans le serpentin, ils ne pourraient avoir d'autre influence que de changer sa température; mais la chaleur fournie par l'huile la maintient fixe; si au contraire ce gaz se détendait dans le calorimètre, il absorberait de la chaleur et la mesure de la capacité serait inexacte. Pour savoir si cette cause d'erreur existait, on mit deux manomètres à eau en communication avec les tubes C et e , et dans les cas où la vitesse d'écoulement était la plus grande, on vit que la différence des pressions du gaz à son entrée et à sa sortie atteignait à peine 1 millimètre d'eau. C'était une cause d'erreur absolument insensible.

Ce qu'il faut apprécier surtout, c'est la perte de chaleur que fait le gaz dans son trajet à travers le tube qui joint le serpentin au calorimètre. Il est évident que cette perte se produira toujours, mais qu'elle sera proportionnellement d'autant plus grande que la vitesse de circulation sera moindre. En effet, en faisant des expériences diverses dans lesquelles cette vitesse allait en croissant, on trouva des chaleurs spécifiques d'abord croissantes; mais, à partir d'un certain terme les vitesses pouvaient croître indéfiniment sans que le résultat variât sensiblement. On en tira cette conclusion, que la perte de chaleur était tout à fait négligeable.

MODE D'EXPÉRIMENTATION. — Nous allons dire maintenant comment on faisait les observations. Après avoir comprimé dans V une provision suffisante de gaz, on échauffait le bain d'huile jusqu'à une température T qu'on maintenait constante en réglant convenablement la lampe; puis on remplissait d'eau le calorimètre, et tout étant ainsi disposé, on commençait les opérations. Elles se divisent en trois phases :

I. On observe pendant dix minutes le réchauffement qu'éprouve le calorimètre sous l'action des causes perturbatrices extérieures; ces causes sont :

1° Le réchauffement par l'air ambiant. Il est positif ou négatif, et pendant l'unité de temps il est proportionnel à la dif-

férence des températures $t_0 - \theta_0$ de l'air et du calorimètre. Soit $A(t_0 - \theta_0)$.

2° Le rayonnement des écrans.

3° La conductibilité du tube de jonction C.

Ces deux dernières causes sont constantes, car la différence de température entre le bain d'huile et le calorimètre est considérable et sensiblement invariable. En réunissant les deux effets en un seul, on peut représenter par k le réchauffement qu'ils produisent en une minute.

Soit $\Delta\theta_0$ le dixième de la variation de température *observée* pendant les dix minutes, c'est-à-dire le réchauffement que le calorimètre éprouve pendant une minute, on a

$$(1) \quad \Delta\theta_0 = A(t_0 - \theta_0) + k.$$

t_0 et θ_0 sont les températures moyennes de l'air et du calorimètre pendant la durée de l'observation.

II. A la fin de la dixième minute on lance le gaz dans les appareils. Pendant cette deuxième phase, le calorimètre éprouve deux effets : 1° celui du gaz ; 2° celui des causes perturbatrices ; il faut donc calculer celui-ci et le retrancher du résultat total. Pour cela on observe de minute en minute les températures moyennes t, t', t'', \dots , de l'air et $\theta, \theta', \theta'', \dots$, du calorimètre ; alors les réchauffements perturbateurs sont pendant chaque minute

$$\Delta\theta = A(t - \theta) + k,$$

$$\Delta\theta' = A(t' - \theta') + k,$$

.....

Quand on juge que l'action a été suffisamment prolongée, on ferme le robinet d'écoulement et l'on continue pendant trois minutes à observer le calorimètre, pour être bien assuré qu'il a absorbé toute la chaleur du gaz. Alors, en faisant la somme de toutes les valeurs de $\Delta\theta$, on a

$$(2) \quad \Delta\theta + \Delta\theta' + \dots = A(t + t' + t'' \dots - \theta - \theta' - \theta'' \dots) + nk = r.$$

r est le réchauffement total que les actions perturbatrices ont fait subir au calorimètre pendant les n minutes qu'a duré l'observation. Il faudra le retrancher de la température finale observée θ_n pour avoir celle que le calorimètre aurait prise s'il n'avait reçu que la chaleur cédée par le gaz.

III. Le gaz cessant d'arriver dans l'appareil, le calorimètre recommence à n'être plus soumis qu'aux actions perturbatrices, et les variations de température qu'il éprouve ne sont dues qu'à cette cause. Alors on continue à les observer pendant dix minutes. Si l'on désigne par t_1 et θ_1 les températures moyennes de l'air et du calorimètre pendant ce temps, et par $\Delta\theta_1$ le dixième du réchauffement *observé*, on a

$$(2) \quad \Delta\theta_1 = A(t_1 - \theta_1) + k.$$

Les équations (1) et (2) permettent maintenant de déterminer A et k , et ces constantes étant connues, on les substitue dans l'équation (α), ce qui permettra de calculer r .

Enfin on trouvera la chaleur spécifique du gaz par l'équation connue

$$Px \left[T - \left(\frac{\theta + \theta_n}{2} \right) \right] = p[(\theta_n - r) - \theta].$$

P et p sont le poids du gaz écoulé et celui du calorimètre évalué en eau, T est la température du bain d'huile, θ celle du calorimètre au commencement de la seconde période, et $\theta_n - r$ la température finale corrigée des actions perturbatrices.

Ce procédé général fut souvent modifié dans les détails, par suite des circonstances particulières offertes par les divers gaz. Quand ils attaquaient le cuivre, le serpentín était en platine, ainsi que le calorimètre, qui avait alors la forme représentée *fig. 393, Pl. I*. Enfin, quand il n'était pas possible d'obtenir une distillation régulière, on était réduit à employer un mode de calcul plus compliqué que nous n'indiquerons pas.

Pour opérer à des pressions plus grandes que celles de l'atmosphère, il suffisait de supprimer le tube étroit t , de terminer le conduit e par un étranglement et de remplacer le manomètre à eau MM' par un manomètre à mercure. Le gaz se détendait en passant sous la vis A , mais conservait dans toutes les parties de l'appareil une pression égale, intermédiaire entre celle qu'il avait dans V et celle de l'atmosphère; on la mesurait par le manomètre MM' .

CAPACITÉ DES VAPEURS. — C'est par des méthodes analogues que *M. Regnault* a mesuré la chaleur spécifique des vapeurs. Ici la question était encore plus complexe.

On faisait arriver la vapeur dans le bain d'huile où on la surchauffait jusqu'à T , à 10 ou 15 degrés au-dessus de la température d'ébullition du liquide. Elle passait ensuite dans le calorimètre où elle perdait : 1° la chaleur qui est nécessaire pour l'élever depuis le point d'ébullition τ jusqu'à T ; 2° sa chaleur latente λ ; 3° la chaleur nécessaire pour l'élever à l'état liquide depuis la température finale θ , du calorimètre jusqu'à τ . C'est cette somme de pertes que l'on mesurait, et en y ajoutant la chaleur nécessaire pour élever le liquide depuis zéro jusqu'à θ , et qui peut se calculer si l'on connaît la chaleur spécifique de ce liquide, on avait le total Q des chaleurs absorbées par le corps quand il passe de l'état liquide à zéro à l'état de vapeur à T degrés. On recommençait ensuite l'expérience, mais en portant la vapeur à une température T' très-supérieure au point d'ébullition; on obtenait de même la chaleur Q' correspondante, et la différence entre Q' et Q divisée par $T' - T$ donnait la chaleur spécifique moyenne entre T' et T .

On conçoit que dans ces expériences la chaleur abandonnée par la vapeur de T' à T degrés est très-petite, tandis que la chaleur latente est très-considérable. Q' et Q sont donc deux quantités très-grandes, presque égales en elles; et, par suite, toutes les erreurs des mesures peuvent affecter d'une inexactitude notable leur différence, qui est la seule quantité que l'on veuille conclure.

Voici les résultats numériques trouvés par M. Regnault :

Chaleurs spécifiques des gaz rapportées à l'eau.

GAZ SIMPLES.

Air.....	0,23741	Azote.....	0,24380
Oxygène.....	0,21751	Chlore.....	0,12099
Hydrogène.....	3,4090	Brome.....	0,05552

GAZ COMPOSÉS.

Acide carbonique.....	0,20246	Hydrogène bicarboné....	0,4040
Oxyde de carbone.....	0,24500	Acide sulfureux.....	0,15531
Protoxyde d'azote.....	0,3447	Acide chlorhydrique....	0,1852
Bioxyde d'azote.....	0,23173	Hydrogène sulfuré.....	0,24318
Hydrogène protocarboné.	0,59295	Ammoniac.....	0,5083

VAPEURS.

Éther chlorhydrique. . . .	0,27376	Éther sulfhydrique.	0,40081
Éther sulfurique.	0,47966	Éther acétique.	0,40082
Alcool.	0,45341	Acétone.	0,41246
Sulfure de carbone.	0,15696	Liqueur des Hollandais. .	0,22931
Benzine.	0,3754	Chloroforme.	0,15666
Essence de térébenthine. .	0,5061	Chlorure de silicium. . . .	0,1322
Esprit-de-bois.	0,45802	Protochl. de phosphore. .	0,13473
		Chlorure d'arsenic.	0,11224
		Bichlorure d'étain.	0,09388



CINQUANTE ET UNIÈME LEÇON.

DES LOIS QUE SUIVENT LES CHALEURS SPÉCIFIQUES.

Influence de la densité. — Influence des températures. — Loi empirique des chaleurs absorbées. — Influence de l'état physique. — Capacités atomiques des corps. — Loi de Dulong et Petit. — Loi de Neumann.

Après avoir décrit, comme nous venons de le faire, les méthodes que l'on suit pour trouver les capacités calorifiques, nous allons discuter dans cette Leçon les résultats que l'on a obtenus.

Le premier point que nous examinerons sera de chercher si la chaleur spécifique d'un corps est une quantité absolument invariable ou seulement une donnée relative aux conditions spéciales dans lesquelles se trouve la substance au moment de l'observation. Nous commencerons par étudier l'influence des changements de densité.

INFLUENCE DES CHANGEMENTS DE DENSITÉ. — Il n'y a point à s'occuper de cette question pour les liquides, puisque leur densité est sensiblement invariable; mais il faut l'étudier pour les solides pris à divers états d'agrégation et pour les gaz considérés sous des pressions différentes.

SOLIDES. — En général, la chaleur spécifique des solides diminue quand leur densité augmente; mais les variations qu'elle éprouve sont le plus souvent négligeables. Par exemple, elle demeure la même pour l'acier et le métal des cymbales ductiles ou écrouis, pour le plomb et l'étain comprimés ou non au balancier, pour les larmes bataviques trempées ou recuites et même pour le sélénium vitreux et amorphe. Le carbonate de chaux a pour chaleur spécifique 0,2085 à l'état d'arragonite ou de spath, 0,2148 à l'état de craie et 0,2158 à l'état de marbre. Mais, à côté de ces exemples, où la capacité calori-

fique varie peu, il en est d'autres où elle change beaucoup. Elle est 0,9501 pour le cuivre recuit et 0,9360 pour le cuivre écroui; enfin il y a quelques corps exceptionnels qui peuvent affecter plusieurs états physiques et avoir autant de chaleurs spécifiques différentes que d'états distincts. C'est ce que nous montre le tableau suivant, qui résulte des expériences de M. Regnault :

Soufre naturel cristallisé.	0,1776	Charbon de bois.....	0,24150
Soufre fondu depuis 2 ans.	0,1764	Coke de houille.....	0,20085
Soufre fondu depuis 2 mois	0,1803	Graphite.....	0,20187
Soufre fondu récemment.	0,1844	Charbon de cornues.....	0,20360
Noir animal.....	0,26085	Diamant.....	0,14687

GAS ET VAPEURS. — Delaroche et Bérard avaient cru que la chaleur spécifique des gaz varie avec leur pression; le travail de M. Regnault démontre au contraire qu'elle en est indépendante. Les nombres qui suivent résultent de deux séries d'expériences distinctes dans lesquelles on ne s'est point attaché à faire disparaître les causes d'erreur, mais seulement à les rendre constantes; c'est ce qui explique pourquoi ils diffèrent de ceux que nous avons rapportés plus haut :

AIR.			
Pression.	Capacité.	Pression.	Capacité.
De 5674 ^{mm} à 4019 ^{mm}	0,22546	3000 ^{mm}	0,23236
760	0,22616	760	0,23201

Comme l'air obéit très-sensiblement à la loi de Mariotte, la constance de sa chaleur spécifique pouvait être une exception; mais M. Regnault a constaté qu'il en était de même pour l'hydrogène et pour l'acide carbonique. Il est donc démontré que la chaleur absorbée par un poids donné de gaz pour s'élever d'un même nombre de degrés est absolument indépendante de sa pression.

INFLUENCE DE LA TEMPÉRATURE. — Nous avons précédemment admis, en nous fondant sur une expérience approximative (p. 359), que la quantité de chaleur Q absorbée par l'unité de poids d'un corps qui s'échauffe de 0 à t degrés peut s'exprimer par $Q = Ct$. C'est en s'appuyant sur cette loi que l'on a déterminé la chaleur spécifique C d'une substance quelcon-

que : on a mesuré la chaleur $Q' - Q$ que l'unité de poids abandonne en passant de t' à t , et l'on a calculé C par la formule

$$C = \frac{Q' - Q}{t' - t}.$$

Il faut maintenant chercher si cette loi de proportionnalité est exacte. Pour cela il suffira de déterminer les valeurs de C pour un même corps entre des limites de température différentes et de voir si elles sont constantes ou si elles changent avec t et t' . C'est ce qu'ont fait beaucoup d'observateurs. Ils ont trouvé qu'en général la capacité calorifique augmente quand la limite supérieure des températures s'élève, et que la quantité de chaleur Q suit une loi de progression plus rapide que la formule $Q = Ct$. Comme exemples, nous citons dans les tableaux suivants, d'abord les mesures faites par Dulong et Petit, 1° entre 0 et 100 degrés, 2° entre 0 et 300 degrés; ensuite les résultats obtenus par M. Regnault sur divers liquides, par la méthode du refroidissement.

Solides, d'après Dulong et Petit.

	CHALEURS SPÉCIFIQUES	
	de 0 à 100°.	de 0 à 300°.
Fer.....	0,1088	0,1218
Mercure.....	0,0330	0,0350
Zinc.....	0,0927	0,1015
Antimoine.....	0,0507	0,0549
Argent.....	0,0557	0,0611
Cuivre.....	0,0949	0,1013
Verre.....	0,177	0,1900

Liquides, d'après M. Regnault.

	CHALEURS SPÉCIFIQUES		
	de 20° à 15°.	de 15° à 10°.	de 10° à 5°.
Mercure.....	0,029	0,0283	0,0282
Sulfure de carbone.....	0,2206	0,2183	0,2179
Éther.....	0,5157	0,5158	0,5207
Alcool.....	0,6148	0,6017	0,5957
Esprit-de-bois.....	0,6009	0,5863	0,5901

Plus récemment M. Regnault a étudié cette même question

pour le gaz. Il les faisait arriver dans le calorimètre après les avoir refroidis ou réchauffés dans un serpentín entouré soit d'un mélange réfrigérant, soit d'un bain d'huile. Il a obtenu les nombres suivants :

AIR.		ACIDE CARBONIQUE.	
Température.	Chaleur spécifique.	Température.	Chaleur spécifique.
De — 30° à + 10°	0,23771	De — 30° à + 10°	0,18427
De 0° à + 100	0,23741	De 10° à + 100	0,20246
De 0° à + 200	0,23751	De 10° à + 210	0,21692

On voit que la chaleur spécifique de l'air est constante, mais que celle de l'acide carbonique croît avec la température. Il est probable que tous les gaz qui suivent la loi de Mariotte se comporteraient comme l'air, que tous ceux qui possèdent une compressibilité plus grande se conduiraient comme l'acide carbonique, et qu'ils auraient des chaleurs spécifiques de plus en plus faibles à mesure qu'ils s'approcheraient de leur point de condensation. Or, comme les vapeurs sur lesquelles a opéré M. Regnault n'étaient pas très-éloignées de ces termes de liquéfaction, on peut admettre que les nombres qu'il a trouvés sont plus petits que ceux qu'on obtiendrait si l'on mesurait la capacité des mêmes substances à des températures plus hautes.

Il résulte de là que les gaz qui suivent la loi de Mariotte sont des corps éminemment propres à la mesure des températures, puisqu'ils abordent des quantités de chaleur indépendantes de leur pression et proportionnelles aux températures mesurées par le thermomètre à air, c'est-à-dire proportionnelles à leur dilatation.

Mais ces gaz sont les seuls corps qui offrent cette propriété. Toutes les autres substances solides ou liquides, ou tous les fluides élastiques qui se compriment plus que l'air possèdent des capacités calorifiques qui croissent en même temps que leur température s'élève et qui ne sont même pas proportionnelles à leur dilatation. Il en résulte nécessairement que nous ne pouvons pas représenter la chaleur qu'ils absorbent sous l'unité de poids par la formule $Q = Ct$.

LOI EMPIRIQUE DES CHALEURS ABSORBÉES. — La loi théorique que suit la valeur de Q est absolument inconnue; mais on peut

toujours adopter pour l'exprimer empiriquement une relation

$$(1) \quad Q = At + Bt^2 + Ct^3.$$

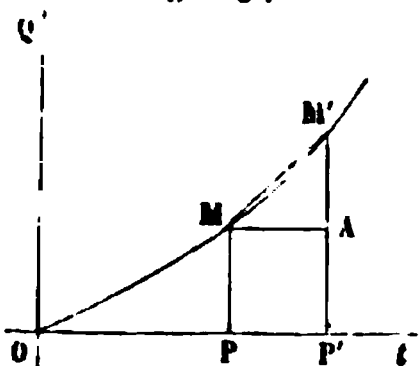
Cette équation donnera, si on porte le corps de t à t' degrés,

$$(2) \quad \frac{Q' - Q}{t' - t} = A + \frac{1}{t' - t} [B(t'^2 - t^2) + C(t'^3 - t^3)].$$

La quantité $\frac{Q' - Q}{t' - t}$ représentera, non pas une constante spécifique invariable, mais ce que nous nommerons la *chaleur spécifique moyenne* relative à deux limites déterminées t' et t .

En prenant les températures pour abscisses, on peut figurer

Fig. 394.



les valeurs de Q par les ordonnées d'une ligne (fig. 394), qui sera convexe par rapport à l'axe des t ; et si l'on considère deux points M' et M correspondant aux températures t' et t , la tangente de l'angle $M'MA$ représentera la chaleur spécifique moyenne $\frac{Q' - Q}{t' - t}$. On voit qu'elle

varie avec la différence $t' - t$ des deux températures limites et avec les valeurs absolues de chacune d'elles.

Si l'on suppose que le point M' se rapproche indéfiniment de M , la sécante MM' finit par se confondre avec la tangente au point M , et $\frac{Q' - Q}{t' - t}$ converge vers la limite $\frac{dQ}{dt}$. Cette limite,

que nous nommerons la *chaleur spécifique élémentaire à t degrés*, exprime la chaleur qu'absorbe l'unité de poids du corps pour passer de t à $t + 1$ degrés si l'on suppose, ce qui est sensiblement vrai, que pour cette variation de température la courbe se confond avec sa tangente :

$$\frac{dQ}{dt} = A + 2Bt + 3Ct^2.$$

On sera donc obligé de faire pour chaque substance trois mesures calorimétriques. On déterminera les quantités de chaleur $Q' - Q$, $Q'' - Q$, $Q''' - Q$, pour trois variations de température $t' - t$, $t'' - t$, $t''' - t$, et la relation (2) fournira trois équations qui permettront de calculer A , B , C . On doit toute-

fois faire observer encore qu'après avoir trouvé ces coefficients et les avoir remplacés dans l'équation (1), elle n'exprimerait les valeurs de Q qu'entre les limites de température t et t'' .

M. Regnault fit ces mesures pour un grand nombre de corps liquides. Celui qu'il importait le plus d'étudier, l'eau, fut l'objet d'expériences spéciales. Sans les décrire complètement, je dirai que l'eau était contenue dans une chaudière de capacité égale à 300 litres environ, dans laquelle on exerçait une pression inférieure ou supérieure à celle de l'atmosphère en la mettant en communication avec un réservoir rempli d'air dilaté ou comprimé. On put ainsi faire bouillir cette eau à des températures constantes, ou très-faibles ou très-élevées. Au moment de l'observation, on en faisait passer un poids déterminé dans un calorimètre dont on mesurait le réchauffement. Les expériences furent continuées jusqu'à une température de 230 degrés, et l'on trouva, pour exprimer la chaleur absorbée depuis zéro jusqu'à t , la formule

$$Q = t + 0,00002 t^2 + 0,0000009 t^3.$$

Conséquemment la chaleur spécifique élémentaire est

$$\frac{dQ}{dt} = 1 + 0,00004 t + 0,0000027 t^2.$$

Ces deux formules donnent les valeurs suivantes à diverses températures.

CHALEUR SPÉCIFIQUE DE L'EAU.

Thermomètre à air. t	Q	$\frac{dQ}{dt}$
0°	0,000	1,0000
20	20,010	1,0012
40	40,051	1,0030
60	60,137	1,0056
80	80,282	1,0089
100	100,500	1,0130
120	120,806	1,0177
140	141,215	1,0232
160	161,741	1,0294
180	182,398	1,0364
200	203,200	1,0444
230	234,708	1,0568

Enfin M. Regnault a tout récemment opéré sur un grand nombre de liquides avec l'appareil dessiné *fig. 385, Pl. I.* Il faisait trois mesures de $Q' - Q$: 1° entre une température très-basse t_1 et la température ambiante θ ; 2° entre θ et le point t_2 d'ébullition du liquide; 3° entre θ et une température t_3 sensiblement moyenne entre θ et t_2 . Les résultats suivants montrent que la chaleur spécifique élémentaire croît avec une grande rapidité quand la température s'élève.

Chaleur spécifique des liquides.

	ESSENCE DE TÉRÉBENTHINE.	ALCOOL.	SULFURE DE CARBONE.	ÉTHER.	CHLOROFORME.
	$\log A =$ $\bar{1},6133977$ $\log B =$ $\bar{4},0919279$ $\log C =$ $\bar{6},1229947$	$\log A =$ $\bar{1},7384166$ $\log B =$ $\bar{3},0499296$ $\log C =$ $\bar{16},3436027$	$\log A =$ $\bar{1},3714961$ $\log B =$ $\bar{5},9112397$ "	$\log A =$ $\bar{1},7234538$ $\log B =$ $\bar{4},4711026$ "	$\log A =$ $\bar{1},3661435$ $\log B =$ $\bar{5},7051430$ "
TEMPÉRATURE.	$\frac{dQ}{dt}$	$\frac{dQ}{dt}$	$\frac{dQ}{dt}$	$\frac{dQ}{dt}$	$\frac{dQ}{dt}$
— 30	"	"	0,23034	0,51126	0,22931
— 20	0,38421	0,505315	"	"	"
0	0,41058	0,547541	0,23523	0,52901	0,23235
+ 20	0,43376	0,595062	"	"	"
+ 30	"	"	0,24012	0,54676	0,23539
+ 60	0,47056	0,705897	"	"	0,23843
+ 80	0,484187	0,769381	"	"	"
+ 120	0,501877	"	"	"	"
+ 160	0,506823	"	"	"	"

	LOG A	LOG B.
Éther iodhydrique.....	$\bar{1},2085549$	$\bar{5},9164183$
Éther cyanhydrique.....	$\bar{1},7063600$	$\bar{3},1032095$
Éther acétique.....	$\bar{1},7221498$	$\bar{4},7186791$
Liqueur des Hollandais.....	$\bar{1},4656676$	$\bar{4},3420165$
Chlorure de carbone.....	$\bar{1},2966106$	$\bar{5},9570618$
Pétrolène.....	$\bar{1},6203828$	$\bar{4},6529106$
Acétone.....	$\bar{1},7045201$	$\bar{4},5982214$

Jusqu'à présent les solides n'ont point été l'objet d'expériences aussi complètes. Mais les mesures prises par Dulong

et Petit (p. 393) suffisent pour montrer que ces corps se comportent comme les liquides. A mesure que l'on approche du terme de la liquéfaction, l'accroissement de la capacité s'exagère rapidement et la courbe des chaleurs absorbées devient plus convexe, comme on le verra par les exemples suivants :

		Chaleur spécifique moyenne.
Plomb.....	{ De — 77,35 à + 10 ⁰	0,03065
	{ De + 10,00 à + 100	0,0313
Phosphore....	{ De — 77,55 à + 10	0,1740
	{ De — 21,00 à + 10	0,1788
	{ De + 10,00 à + 30	0,1887

Inversement, quand on considère les solides à des températures de plus en plus basses, leur chaleur spécifique moyenne décroît et converge vers une valeur constante : on verra bientôt toute l'importance de ce résultat.

INFLUENCE DE L'ÉTAT PHYSIQUE. — Il nous reste enfin à rechercher si la capacité calorifique des corps change quand ils passent de l'état solide à l'état liquide ou à l'état gazeux. Cela est *à priori* très-vraisemblable, puisqu'ils ne peuvent affecter ces trois états qu'en prenant des densités, des constitutions moléculaires et des températures très-différentes. En général, la chaleur spécifique à l'état solide est beaucoup plus faible qu'à l'état liquide, et quand le corps devient gazeux, il reprend sensiblement la capacité qu'il avait à l'état solide. Voici un tableau qui justifie cette conclusion :

	CHALEUR SPÉCIFIQUE MOYENNE A L'ÉTAT		
	solide.	liquide.	gazeux.
Brome.....	0,08432	0,11094	0,05518
Eau.....	{ 0,474	1,000	0,475
	{ 0,504	»	»
Mercure.....	0,3136	0,3332	»
Phosphore.....	{ 0,1740	0,2006	»
	{ 0,1887	0,2045	»
Étain.....	0,05623	0,0637	»
Bismuth.....	0,0308	0,0363	»
Plomb.....	0,0314	0,0402	»
Azotate de soude.....	0,2782	0,413	»
Azotate de potasse.....	0,23875	0,3318	»

Cette discussion peut se résumer par les énoncés suivants :

1° La chaleur spécifique des solides varie avec leur état moléculaire; elle est sensiblement constante entre des températures éloignées du point de fusion; elle devient croissante quand ils approchent de ce point.

2° La chaleur spécifique des liquides est notablement croissante avec la température dans toute l'étendue de l'échelle thermométrique.

3° La capacité des gaz est indépendante de leur pression; elle reste constante quand leur température croît, s'ils suivent la loi de Mariotte; elle est variable lorsqu'ils s'en écartent.

4° A l'état liquide les corps ont une capacité calorifique plus grande qu'à l'état de gaz et de solide.

LOIS DES CAPACITÉS ATOMIQUES.

Puisque les capacités calorifiques changent et que la composition chimique ne varie pas avec l'état physique des corps, il peut paraître superflu de chercher s'il existe une loi de relation entre ces capacités et le poids des atomes; c'est cependant ce que nous allons faire, mais avec cette restriction essentielle de considérer les substances dans l'état où elles possèdent les chaleurs spécifiques les moins variables possible; or ce n'est point quand elles sont liquides, ni quand, étant solides ou gazeuses, elles s'approchent de leur terme de fusion ou de liquéfaction. Nous les considérerons à l'état solide, aux températures les plus basses possible, ou à l'état gazeux et aux températures les plus élevées. Nous commencerons par le premier cas.

LOI DE DULONG ET PETIT. — Dulong et Petit ont énoncé la loi suivante : *Le produit AC de la chaleur spécifique C par l'équivalent chimique A d'un corps simple quelconque est un nombre constant.*

Les équivalents des corps simples représentant le poids d'un nombre égal d'atomes de ces corps, le produit de l'équivalent par la chaleur spécifique exprime la *chaleur spécifique atomique*, c'est-à-dire la chaleur nécessaire pour échauffer de 1 degré le même nombre d'atomes de tous les corps simples. La loi précédente peut donc se traduire par l'énoncé suivant

qui en fait comprendre toute l'importance : *Il faut une même quantité de chaleur pour échauffer également un atome de tous les corps simples.*

Les expériences de Dulong et Petit étaient trop peu nombreuses pour démontrer cette loi ; celles de M. Regnault, qui furent exécutées sur une échelle beaucoup plus étendue, ont fait voir qu'elle s'applique à tous les corps simples. Voici les résultats :

	C	AC
Potassium.....	0,16956	41,642
Sodium.....	0,2934	42,175
Fer.....	0,11379	38,597
Zinc.....	0,09555	38,526
Cuivre.....	0,09515	37,809
Cadmium.....	0,05669	39,502
Osmium.....	0,03063	38,149
Argent.....	0,05701	38,527
Arsenic.....	0,08140	38,201
Plomb.....	0,03140	40,647
Antimoine.....	0,05077	40,944
Étain.....	0,05623	41,345
Nickel.....	0,10863	40,160
Urane.....	0,06190	41,960
Cobalt.....	0,10694	39,468
Mercure liquide.....	0,03332	42,149
Platine.....	0,03243	39,993
Palladium.....	0,05927	39,468
Iridium impur.....	0,03683	45,428
Or.....	0,03244	40,328
Soufre.....	0,20259	40,754
Sélénium.....	0,0837	41,403
Tellure.....	0,05155	41,549
Iode.....	0,05412	42,703
Brome solide.....	0,08432	42,2
Phosphore.....	0,1887	37,024
Charbon.....	0,2411	36,87

On voit par ce tableau que les produits de la chaleur spécifique par l'équivalent de tous les corps simples sont compris entre 37 et 42, et bien qu'ils ne soient pas identiques, ils sont néanmoins assez rapprochés les uns des autres pour qu'on doive admettre comme exacte la loi que nous avons énoncée.

On concevra aisément que l'on ne pouvait espérer un accord plus satisfaisant, si d'une part on considère qu'il est difficile de préparer des corps purs, et si l'on se rappelle d'un autre côté que la chaleur spécifique moyenne des substances change avec leur état moléculaire et avec les limites de température entre lesquelles on la détermine. Pour qu'une relation mathématiquement exacte pût être constatée entre les équivalents qui sont immuables et les capacités qui sont soumises à des causes de variation si nombreuses, il faudrait évidemment qu'on pût amener toutes les substances à un état physique identique; mais cela est absolument impossible. On approche de cet état en les prenant solides et assez loin de leur point de fusion pour que les capacités moyennes soient à peu près constantes; mais on n'évite point les perturbations qui viennent de l'état moléculaire. Par exemple, le soufre ne satisfait à la loi précédente que lorsqu'il a été récemment fondu, et le charbon que s'il est à l'état de noir de fumée, tel qu'il se précipite de ses combinaisons.

Outre cela, la loi n'est satisfaite que si l'on prend pour quelques corps un multiple ou un sous-multiple des équivalents adoptés par les chimistes. Il faut doubler celui du carbone, prendre la moitié de ceux du brome, de l'iode, de l'arsenic et du phosphore. Cela ne présente aucune difficulté au point de vue chimique. Mais il faut aussi diviser par 2 les poids atomiques du potassium, du sodium et de l'argent, ce qui est plus difficile à admettre. De cette façon les oxydes de ces métaux devraient être exprimés par $K^2 O$, $Na^2 O$, $Ag^2 O$. On peut justifier cette modification en remarquant que la potasse et la soude ne peuvent remplacer dans les combinaisons les oxydes de la formule RO , ce qui prouve qu'elles ne leur sont point isomorphes. D'autre part, le sulfure d'argent est isomorphe au protosulfure de cuivre $Cu^2 S$ et doit être représenté par $Ag^2 S$. Avec ces modifications de l'équivalent adopté, la loi de Dulong et Petit est générale et doit être admise, en attribuant les divergences aux perturbations qui affectent les chaleurs spécifiques.

LOI DE NEUMANN. — En étudiant des sulfates $SO^2 RO$, M. Neumann trouva que les produits des chaleurs spécifiques par les équivalents de ces composés demeurent constants quand on

remplace une base par une autre. Il montra de même que la chaleur atomique est constante pour les carbonates $\text{CO}\cdot\text{RO}$; mais qu'elle a des valeurs différentes pour les sels formés avec des acides différents. Cette étude fut reprise et cette loi fut généralisée par M. Regnault.

Il examina d'abord des alliages métalliques formés directement en proportions atomiques. Si nous désignons par A, A', A'', \dots les équivalents des métaux qui constituent l'alliage considéré, par n, n', n'', \dots les nombres de ces équivalents combinés, $nA + n'A' + n''A'' + \dots$ sera la formule chimique du composé, et $\frac{nA + n'A' + n''A'' + \dots}{n + n' + n'' + \dots}$ sera ce que nous

nommerons son équivalent moyen. M. Regnault trouva que le produit de cet équivalent moyen par la chaleur spécifique est approximativement égal à 40 comme pour les corps simples. Toutefois cette loi ne se justifie que si les alliages observés sont loin de leur point de fusion; elle ne se maintient pas quand ils commencent à se ramollir entre les températures où on les porte pour déterminer leurs capacités. Cela était évident, puisqu'en éprouvant une fusion partielle ils absorbent de la chaleur latente.

	ALLIAGES.	
	C	AC
Pb Sn.....	0,04073	41,34
Pb S ²	0,04506	41,53
Pb Sb.....	0,03880	40,76
Pb Sn ²	0,04504	42,05
Bi Sn ² Sb.....	0,04621	41,67
Bi Sn ² SbZn ²	0,05657	41,61

M. Regnault examina ensuite des substances très-diverses classées en groupes de même formule chimique; par exemple des oxydes, des sulfures, des chlorures, des bromures ou des iodures et enfin des sels. Avant de discuter les résultats, nous allons les résumer dans les tableaux suivants.

Capacités atomiques des corps composés.

SUBSTANCES.	CHALEUR spécifique C	POIDS atomique A	PRODUIT AC
OXYDES, RO.			
Protoxyde de plomb fondu.....	0,05089	1394,5	70,94
Oxyde de mercure.....	0,05179	1365,8	70,74
Protoxyde de manganèse.....	0,15701	445,9	70,01
Oxyde de cuivre.....	0,14201	495,7	70,39
Oxyde de nickel.....	0,15885	469,6	74,60
Magnésie.....	0,24394	258,4	63,03
Oxyde de zinc.....	0,12480	503,2	62,77
Moyenne.....			72,03
SULFURES, RS.			
Protosulfure de fer.....	0,13570	540,3	73,33
Sulfure de nickel.....	0,12813	570,8	73,15
Sulfure de cobalt.....	0,12512	570,0	71,34
Sulfure de zinc.....	0,12303	604,4	74,35
Sulfure de plomb.....	0,5086	1495,6	76,00
Sulfure de mercure.....	0,5117	1467,0	75,06
Sulfure d'étain.....	0,8365	936,5	78,24
Moyenne.....			74,51
OXYDES, R ³ O ² .			
Fer oligiste.....	0,16695	978,4	163,35
Colcothar calciné.....	0,16814	978,4	164,44
Acide arsénieux.....	0,12786	1240,1	158,56
Oxyde de chrome.....	0,17960	1003,9	180,01
Oxyde de bismuth.....	0,06053	2960,7	179,22
Oxyde d'antimoine.....	0,09009	1912,9	172,34
Moyenne.....			169,73
SULFURES, R ³ S ² .			
Sulfure d'antimoine.....	0,08403	2216,4	186,21
Sulfure de bismuth.....	0,06002	3264,2	195,90
Moyenne.....			191,06

SUBSTANCES.	CHALEUR spécifique C	POIDS atomique A	PRODUIT AC
[Suite.]			
OXYDES, RO ² .			
Acide stannique	0,09326	935,3	87,23
Acide titanique	0,17164	503,7	86,45
Acide titanique (rutil)	0,17032	503,7	35,79
Moyenne			86,49
SULFURES, RS ² .			
Pyrite	0,13009	741,6	91,45
Bisulfure d'étain	0,11932	1137,7	135,66
Sulfure de molybdène	0,12334	1001,0	123,46
Moyenne			129,56
CHLORURES, R ² Cl ² .			
Chlorure de sodium	0,21401	733,5	156,97
Chlorure de potassium	0,17295	932,5	161,19
Chlorure de mercure	0,05205	2974,2	155,80
Chlorure de mercure	0,13827	1234,0	156,83
Chlorure d'argent	0,09109	1794,2	163,42
Moyenne			158,64
BROMURES, R ² Br ² .			
Bromure de potassium	0,08191	268,2	164,38
Bromure d'argent	0,07391	2230,0	173,31
Bromure de sodium	0,13842	1269,2	175,65
Moyenne			172,70
IODURES, R ² I ² .			
Iodure de potassium	0,08191	2068,2	169,38
Iodure de sodium	0,08684	1869,2	161,30
Iodure de mercure	0,03949	4109,3	162,34
Iodure d'argent	0,06199	2929,9	180,45
Iodure de cuivre	0,06869	2369,7	162,81
Moyenne			167,45

SUBSTANCES.	CHALEUR spécifique C	POIDS atomique A	PRODUIT AC
[Suite.]			
CHLORURES, RCl ^s .			
Chlorure de baryum.....	0,89057	1299,5	116,44
Chlorure de strontium.....	0,11990	989,9	118,70
Chlorure de calcium.....	0,16420	698,6	114,72
Chlorure de magnésium.....	0,19460	601,0	118,54
Chlorure de plomb.....	0,06641	1737,1	115,35
Moyenne.....			117,03
BROMURES, RBr ^s .			
Bromure de plomb.....	0,05326	2272,8	121,00
Moyenne.....			121,00
IODURES, RI ^s .			
Iodure de plomb.....	0,04267	2872,8	122,54
Iodure de mercure.....	0,01197	2844,1	119,36
Moyenne.....			120,95
SELS.	C	AC	
Az ^s O ^s K ^s O	0,23875	302,49	
Az ^s O ^s Na ^s O	0,27821	297,13	
Az ^s O ^s Ag ^s O.....	0,14352	305,55	
SO ^s K ^s O.....	0,19010	207,40	
SO ^s Na ^s O.....	0,23115	206,21	
SO ^s Ba O	0,11285	164,54	
SO ^s Sr O.....	0,14279	164,01	
SO ^s Pb O.....	0,08723	165,39	
SO ^s Ca O.....	0,19656	168,49	
SO ^s Mg O	0,22159	168,30	
P ^s O ^s 2K ^s O	0,19102	395,79	
P ^s O ^s 2Na ^s O	0,22833	382,22	
CO ^s Ca O.....	0,20858	131,61	
CO ^s Ba O	0,11038	135,99	
CO ^s Sr O.....	0,14483	133,58	

Si l'on considère en particulier chacun des groupes de corps contenus dans ces tableaux, on trouve que *pour tous les composés binaires de même formule, constitués par le même métalloïde uni à des métaux différents, ou pour tous les sels qui ne diffèrent que par le métal, le produit de l'équivalent total par la capacité calorifique est constant*. Mais le produit de l'équivalent moyen par cette même capacité n'est plus égal à 40, comme cela avait lieu pour les corps simples ou pour les alliages.

En second lieu, si l'on compare les composés binaires de même formule, par exemple les oxydes et les sulfures RO et RS , $R'O$ et $R'S$, RO' et RS' , ou bien les chlorures, bromures et iodures de même composition, on voit que les produits correspondants, bien que différents entre eux, ne sont point très-éloignés les uns des autres. On trouve en résumé :

RO	72,03		$R'O$	169,73		RO'	86,49
RS	74,51		$R'S$	191,06		RS'	129,56
R^2Cl^2 ...	158,64		RCl^2	117,03			
R^2Br^2 ...	172,70		RBr^2	121,00			
R^2I^2	167,45		RI^2	120,95			

On peut conséquemment admettre que, *pour tous les composés de même formule et de constitution chimique semblable, le produit de l'équivalent total par la chaleur spécifique est le même*. Cette loi, qui comprend la précédente, est évidemment moins exacte.

RELATION ENTRE LES CHALEURS ATOMIQUES DU COMPOSÉ ET DE SES ÉLÉMENTS. — M. Wœstyn a fait une hypothèse très-simple pour déduire la chaleur spécifique d'un composé de celle de ses éléments; elle consiste à admettre que les corps simples exigent la même quantité de chaleur pour s'échauffer également, soit quand ils sont libres, soit quand ils sont engagés dans une combinaison quelconque.

Si nous désignons par A , a , a' , a'' , ... les équivalents d'un composé et de ses éléments, et par m , m' , m'' , ... les nombres d'atomes élémentaires qui entrent dans la combinaison,

la formule chimique sera

$$A = ma + m'a' + m''a'' + \dots,$$

et si l'hypothèse de M. Wœstyn est fondée, on devra avoir, en désignant par C, c, c', c'' les chaleurs spécifiques du composé et de ses éléments,

$$AC = mac + m'a'c' + m''a''c'' + \dots$$

Cette relation est en effet justifiée par les expériences de M. Regnault. Elle l'est d'abord pour les alliages, car chacun des métaux qui les composent ayant des chaleurs atomiques $ac, a'c', a''c'', \dots$, sensiblement égales entre elles et à 40, la formule devient

$$\frac{AC}{m + m' + m'' + \dots} = 40,$$

ce qui est précisément la loi énoncée par M. Regnault. En second lieu M. Wœstyn trouve une autre vérification de son hypothèse en calculant la capacité atomique des sulfures, des bromures et des iodures; le résultat de ce calcul est conforme à l'expérience.

Ainsi justifiée, l'hypothèse précédente permet de calculer la capacité atomique d'un corps simple quand elle n'est pas connue, par exemple celle de l'oxygène. Il suffit de considérer une combinaison R^nO^n de cet oxygène et de mesurer les capacités C du composé et c , du radical R . En désignant par x celle de l'oxygène, on a

$$(R^nO^n)C = mRc + nOx,$$

et l'on peut calculer Ox . C'est de cette manière que l'on a déduit les capacités atomiques de l'oxygène et du chlore dans les tableaux suivants :

OXYGÈNE		CHLORE	
COMPOSÉ.	PRODUIT O. _r .	COMPOSÉ.	PRODUIT Cl. _y .
Ph O.....	30,793	Ag Cl ^s	43,188
Hg O.....	27,661	Cu ^s Cl ^s	40,566
F ^s O ^s	28,71	Sn ^s Cl ^s	39,122
Sb ^s O ^s	30,15	Zn Cl ^s	38,342
Pb ^s O ^s	28,90	Hg Cl ^s	37,765
Bi ^s O ^s	29,72	Pb Cl ^s	37,351
Sh ^s O ^s	30,15	Sn ^s Cl ^s	39,012
2 Fe O Fe ^s O ^s	30,52		

Il est remarquable de voir que les capacités atomiques de l'oxygène et du chlore ainsi calculées sont constantes; de plus, la seconde est sensiblement égale à celle de tous les autres corps simples, mais la première en diffère notablement. Malheureusement elles ne sont ni l'une ni l'autre conformes aux résultats directs de l'expérience.

LOIS DES CAPACITÉS DES GAZ. — Avant les recherches récentes de M. Regnault, les déterminations des chaleurs spécifiques des gaz étaient tellement contradictoires, que leurs lois étaient à peu près inconnues. Cependant Delaroche et Bérard avaient annoncé que les capacités des gaz simples à volume égal sont identiques.

Depuis lors Dulong a exécuté sur ce sujet un travail qui n'a point été publié. Il a seulement énoncé les deux lois suivantes qui paraissent être le résumé de ses expériences :

1^o Quand deux gaz simples se combinent sans condensation, le composé qui en résulte possède à volume égal la même capacité que les gaz simples.

2^o Les gaz composés formés par des gaz simples, qui éprouvent une condensation égale en se combinant, possèdent sous le même volume des chaleurs spécifiques égales entre elles, mais différentes de celles des gaz simples.

Les expériences de M. Regnault ont montré que la loi de Delaroche et Bérard est exacte pour les gaz qui suivent la loi de Mariotte, mais qu'elle ne s'applique point au chlore et au brome.

	CHALEUR SPÉCIFIQUE		
	A POIDS ÉGAL C	A VOLUME ÉGAL Cd	ATOMIQUE AC
Oxygène.....	0,21751	0,24049	21,75
Azote.....	0,24380	5,23680	21,33
Hydrogène.....	3,40900	0,23590	21,32
Chlore.....	0,12099	0,29645	26,8
Brome.....	0,05552	0,30400	27,6

La première des lois énoncées par Dulong est exacte, et, chose remarquable, le chlore, qui formait une exception quand il était libre, rentre dans le cas général quand il est combiné avec l'hydrogène. C'est ce que montre le tableau suivant :

Gaz composés sans condensation.

	C	Cd	AC
Bioxyde d'azote..... Az ² O...	0,2317	0,2406	28,75
Oxyde de carbone.... C ² O ...	0,2450	0,2370	20,33
Acide chlorhydrique.. H ² Cl ² ...	0,1852	0,2352	21,09

Quant à la deuxième loi, qui est relative aux gaz formés avec une condensation égale, elle n'est point justifiée par les résultats de M. Regnault.

Gaz formés de 3 volumes condensés en 2.

	C	Cd	AC
Acide carbonique C ² O ² ...	0,2169	0,3307	18,87
Protoxyde d'azote.... Az ² O...	0,2262	0,3444	20,89
Vapeur d'eau..... H ² O ...	0,4803	0,2989	17,76
Acide sulfureux..... SO ²	0,1544	0,3414	20,63
Hydrogène sulfuré ... H ² S....	0,2342	0,2857	17,28
Sulfure de carbone... C ² S....	0,1569	0,4122	18,25

Il est naturel de rechercher si les lois des capacités atomiques s'appliquent aux gaz comme aux solides. Sous ce rapport il y a un premier point très-saillant : c'est qu'en multipliant la capacité de l'oxygène, qui est 0,21751, par son équivalent, qui est 100, on trouve 21,75, nombre sensiblement égal à la moitié du produit trouvé pour tous les autres corps simples. Or il est impossible de songer à modifier l'équivalent de l'oxygène; il faut donc admettre que la loi des capacités atomiques s'applique, non pas toujours aux équivalents eux-mêmes, mais au double ou à la moitié de ces nombres.

Si ensuite on étudie l'hydrogène, l'azote, le chlore et le brome, en divisant par 2 leurs équivalents adoptés, comme on l'a déjà fait pour le phosphore, l'iode et le brome solide, on trouve pour capacité atomique un nombre encore égal sensiblement à la moitié de ce qu'il est pour les solides. Le chlore et le brome seuls s'en écartent notablement, mais cela tient sans doute à ce qu'ils sont voisins de leur condensation.

Pour les gaz composés soit avec, soit sans condensation, le produit de la chaleur spécifique par l'équivalent moyen est encore approximativement égal à 20; par conséquent ils suivent la même loi que les alliages, avec cette différence que le produit trouvé est divisé par 2.

Cela montre qu'il ne faut point adopter, pour déterminer les équivalents des corps, la règle absolue des capacités atomiques telle qu'elle résulte des expériences faites sur les solides, et cela fait voir aussi que les capacités des gaz composés suivent des lois tout à fait identiques à celles que l'on a trouvées pour les corps solides.

CINQUANTE-DEUXIÈME LEÇON.

DES CHALEURS LATENTES.

Chaleur latente de fusion. — Cas des liquides. — Chaleur latente de la glace. — Cas des solides. — Résultats généraux.

Chaleur latente de vaporisation. — Procédé général. — Appareil de MM. Favre et Silbermann. — Chaleur latente de la vapeur d'eau. — Expériences de M. Regnault. — Lois empiriques.

On appelle *chaleur latente de fusion* le nombre de calories que l'unité de poids d'un corps absorbe quand il se fond, ou dégage quand il se solidifie, sans que sa température change.

On nomme *chaleur latente de vaporisation* le nombre de calories que l'unité de poids d'un corps absorbe quand il passe de l'état liquide à celui de vapeur saturée, sans changer de température, ou qu'il dégage quand il éprouve la transformation inverse.

MESURE DE LA CHALEUR LATENTE DE FUSION.

On peut distinguer deux cas, suivant que le corps est liquide ou solide à la température ordinaire.

1° CAS DES LIQUIDES. — Pour mesurer la chaleur latente x d'un corps qui est liquide à la température ordinaire, on en prend un poids p que l'on fait congeler en le refroidissant jusqu'à $-t$, et on le plonge dans un calorimètre contenant de l'eau préalablement échauffée à une température T supérieure au point de fusion θ de la substance. Alors, 1° le corps se réchauffe jusqu'à ce point de fusion θ et absorbe $pc(t + \theta)$; 2° il se fond et absorbe px ; 3° enfin il se met en équilibre de

température avec l'eau, qui prend une température finale θ , et il gagne $pc'(\theta - \epsilon)$. On a donc, en représentant par P le poids du calorimètre évalué en eau :

$$(1) \quad pc(t + \epsilon) + px + pc'(\theta - \epsilon) = P(T - \theta).$$

Cette formule permettra de calculer x quand on connaîtra les chaleurs spécifiques c et c' à l'état solide et à l'état liquide.

Pour faire comprendre les précautions qu'exige cette opération, nous étudierons en particulier le cas de l'eau.

CHALEUR LATENTE DE LA GLACE. — M. Person emploie pour calorimètre un vase en cuivre à surface nue qui repose sur un trépied non conducteur et qui est fermé par un couvercle, afin d'éviter les pertes de chaleur qui proviendraient de l'évaporation de l'eau. Un agitateur annulaire, soutenu par trois cordons qui traversent le couvercle, est mis en mouvement continu par une horloge, et un thermomètre fixe, que l'on observe avec une lunette, plonge dans l'intérieur. Le poids d'eau p sur lequel on veut opérer est enfermé dans une petite bouteille en cuivre mince dont on tient compte par le calcul, qui porte un deuxième thermomètre à son centre, et que l'on refroidit dans une enceinte entourée d'un mélange réfrigérant à -20 degrés. Au moment d'opérer, il suffit de soulever le couvercle du calorimètre, d'y introduire la bouteille refroidie, de suivre le mouvement ascendant du thermomètre qu'elle contient et la marche décroissante de celui qui est plongé dans le calorimètre. L'observation se divise en deux phases :

1° Après l'immersion de la bouteille, on laisse la glace se réchauffer pendant quelque temps, et, avant qu'elle ait commencé à se liquéfier, on observe simultanément, à un moment donné, sa température $-t'$ et celle du calorimètre θ' . Alors l'équation (1) devient, en se simplifiant,

$$pc(t - t') = P(T - \theta').$$

2° L'opération se continuant, la glace fond, le mélange arrive à une température uniforme θ que l'on observe de nouveau et l'on a

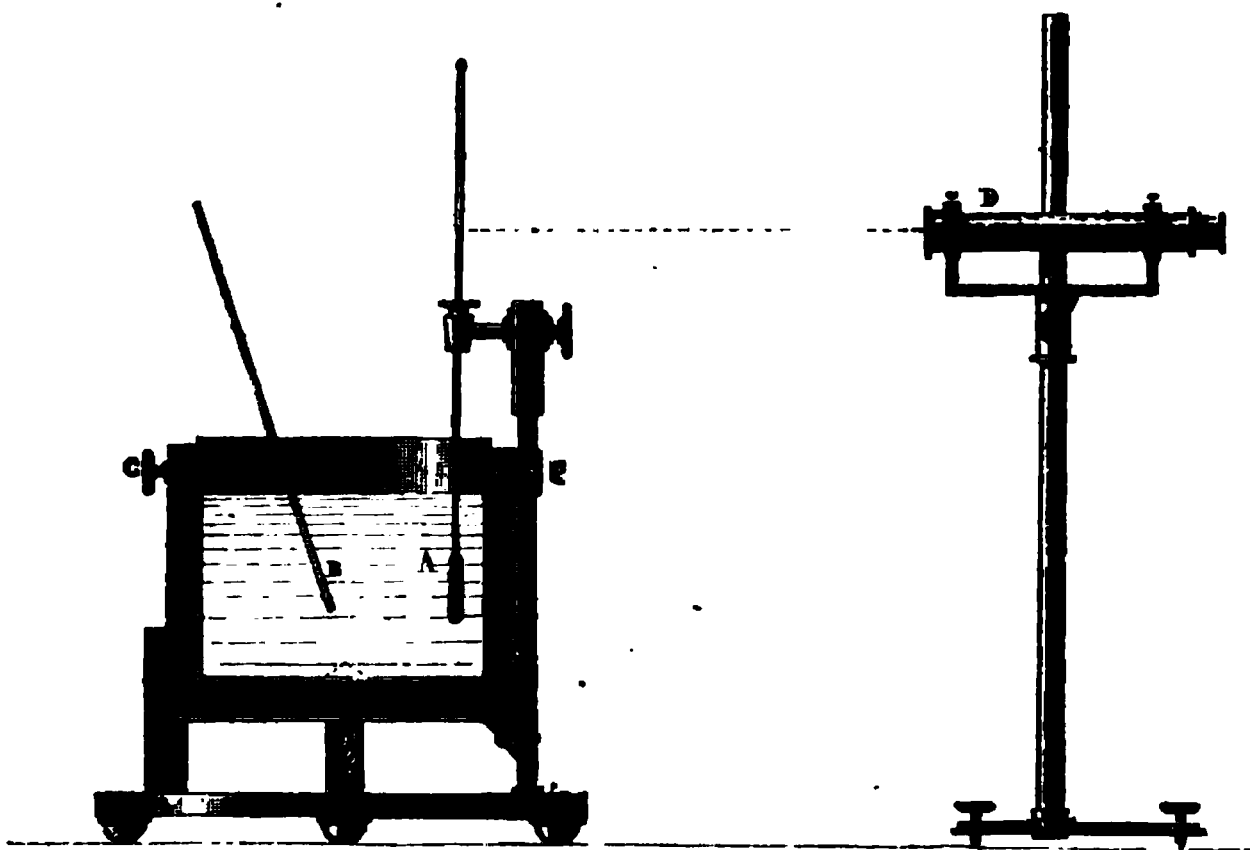
$$pc(t - \epsilon) + px + p(\theta - \epsilon) = P(T - \theta).$$

La première de ces équations fait connaître c . La seconde permet de calculer x . M. Person a trouvé

$$c = 0,504, \quad x = 79,2.$$

J'ai exposé cette méthode la première parce qu'elle est générale, mais avant les expériences de M. Person, MM. de la Provostaye et Desains en avaient exécuté d'autres par une méthode moins générale, mais susceptible d'une précision plus grande. Le calorimètre avait la forme ordinaire (*fig. 395*).

Fig. 395.



L'ayant rempli d'eau à 20 degrés et placé sur une balance où il se refroidissait, ils ont d'abord observé les abaisséments de température qu'il éprouve et les poids d'eau qui s'évaporent pendant une minute, pour chacune des valeurs moyennes successives de la température. Ces mesures préliminaires, réduites en tables, serviront tout à l'heure pour corriger les expériences définitives des pertes d'eau dues à l'évaporation et des pertes de température produites à la fois par l'évaporation et par le rayonnement.

Cela fait, après avoir réchauffé le calorimètre à 20 degrés et l'avoir replacé sur la balance, MM. de la Provostaye et Desains l'enlevaient au moment où ils avait une température T et un

poids réduit en eau P , et ils projetaient aussitôt dans l'intérieur un morceau de glace bien pure rapidement essuyée et séchée avec du papier joseph. Ils suivaient ensuite de minute en minute la marche décroissante de la température, qui devenait égale à θ quand la glace était entièrement fondue.

Cette glace étant prise à la température initiale de zéro ne se réchauffe pas avant de se fondre; alors le terme qui contient ϵ disparaît de l'équation (1), qui devient, en faisant $\epsilon = 0$,

$$p(x + \theta) = P(T - \theta),$$

$$x = -\theta + \frac{P}{p}(T - \theta).$$

On déterminait le poids p de la glace en pesant le calorimètre immédiatement après l'observation de θ et en retranchant du résultat le poids primitif P diminué du poids π de l'eau évaporée, qu'il était facile de calculer; car si $\theta_1, \theta_2, \theta_3$ désignent les températures moyennes pendant chacune des minutes écoulées entre les deux pesées, on connaît, par les expériences préliminaires qui ont été exécutées, le poids que le calorimètre a perdu pendant chacune de ces minutes à ces températures, et en faisant la somme on trouve π .

On voit par la formule précédente que pour calculer x il faut connaître la valeur absolue de θ , ce qui exige que l'on ait vérifié le zéro du thermomètre. On voit aussi que les erreurs commises dans la mesure de $T - \theta$ sont multipliées par $\frac{P}{p}$, et comme le poids de l'eau P est toujours au moins 10 fois plus grand que celui de la glace p , une erreur de $\frac{1}{10}$ de degré sur $T - \theta$ changerait la valeur de x de 1 calorie. On eut soin d'employer un thermomètre qui marquait un centième de degré.

Enfin, dans ces expériences comme dans celles de M. Person, le calorimètre perd de la chaleur, soit par le rayonnement, soit par l'évaporation; mais les variations de température qui en résultent peuvent toujours être représentées pendant chaque minute par

$$\Delta\theta = A(\theta - t).$$

A étant connu par les expériences préliminaires et les tem-

pératures du calorimètre ayant été observées de minute en minute pendant la fusion de la glace, on calculait les valeurs successives de $\Delta\theta$, et leur somme $\Sigma\Delta\theta$ ajoutée au maximum trouvé donnait la véritable température finale qu'on aurait observée si les causes de refroidissement n'avaient point existé. C'est la méthode générale de correction que nous avons exposée en détail p. 367.

MM. de la Provostaye et Desàins ont trouvé pour x la valeur 79,25.

2° CAS DES SOLIDES. — Pour mesurer la chaleur latente des corps qui sont solides à la température ordinaire, on commence par les liquéfier et même à les porter à une température t notablement supérieure à leur point de fusion; puis on les plonge dans un calorimètre dont on suit le réchauffement jusqu'à ce qu'il atteigne la température maximum finale θ . Alors ce calorimètre gagne $P(\theta - T)$, et le corps perd : 1° $pc'(t - \epsilon)$ en se refroidissant, à l'état liquide, jusqu'à son point ϵ de solidification; 2° la chaleur latente px en se solidifiant; 3° $pc(\epsilon - \theta)$ en se refroidissant, à l'état solide, de ϵ à θ . On a donc

$$pc'(t - \epsilon) + px + pc(\epsilon - \theta) = P(\theta - T).$$

C'est par cette méthode générale que M. Person a opéré. Il se servait du calorimètre que nous avons déjà décrit; il échauffait le corps dans une bouteille en cuivre mince, et corrigeait par la loi de Newton la température finale observée θ . Il a étudié un grand nombre de substances dont M. Regnault avait mesuré la capacité c à l'état solide, mais dont il fallait trouver la chaleur spécifique c' à l'état liquide. Pour cela il faisait deux opérations en portant le corps à deux températures initiales t et t' aussi différentes que possible, et il avait les deux équations suivantes qui permettent de calculer c' et x :

$$pc'(t + \epsilon) + px + pc(\epsilon - \theta) = P(\theta - T),$$

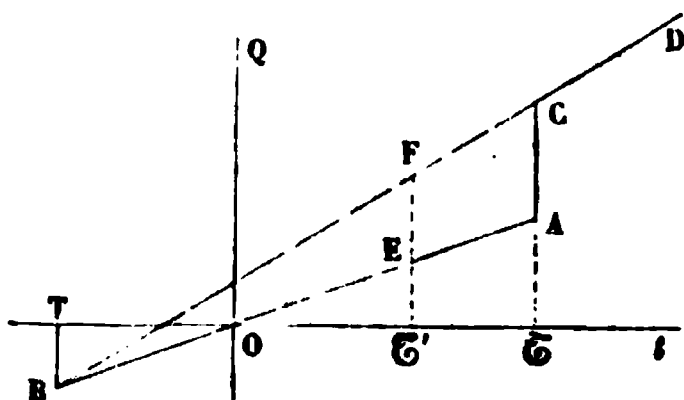
$$pc'(t' - \epsilon) + px + pc(\epsilon - \theta') = P(\theta' - T).$$

Voici quelques-uns des résultats de M. Person.

	POINT de fusion.	CHALEUR SPÉCIFIQUE		CHALEUR LATENTE	
		c	c'	observée.	calculée.
Eau.....	0,0	0,504	1,000	79,25	79,20
Phosphore.....	44,2	0,1788	0,2045	5,034	5,243
Soufre.....	115,2	0,2026	0,234	9,368	9,350
Azotate de soude.....	310,5	0,2782	0,413	62,975	63,4
Azotate de potasse.....	339,0	0,2387	0,332	47,371	46,462
Chlorure de calcium.....	"	0,545	0,555	40,70	39,58
Phosphate de soude.....	36,1	0,407	0,749	66,80	66,48
Azotate de pot. et de soude.	220,0	0,235	0,352	51,4	44,5
Étain.....	237,7	0,0562	0,0637	14,252	"
Bismuth.....	266,8	0,0308	0,0363	12,640	"
Plomb.....	326,2	0,0314	0,0402	5,369	"
Zinc.....	415,3	0,0955	"	28,13	"
Argent.....	"	0,05701	"	21,07	"
Mercure.....	"	"	0,03332	2,83	"
Bi ³ Pb ³ Sn ³	96,0	0,0356	0,0389	4,496	"
Bi ³ Pb Sn ³	94,0	0,049	0,0422	4,687	"

RÉSULTATS GÉNÉRAUX. — Prenons un poids égal à l'unité d'une substance dont les chaleurs spécifiques c et c' à l'état solide et à l'état liquide puissent être considérées comme constantes à toute température. Étant solide, il absorbera ou dégagera, en se réchauffant ou se refroidissant à partir de zéro, une quantité de chaleur $q = ct$, qui pourra se représenter par les ordonnées

Fig. 396.



d'une droite BA (fig. 396), faisant avec l'axe des t un angle dont la tangente est égale à c . Au moment où ce corps atteindra le terme de sa fusion Θ et deviendra liquide, il absorbera sans changer de température une quantité l de chaleur latente

que nous figurerons par AC. Après cela, sa capacité calorifique sera devenue c' plus grande que c , et si l'on continue à l'é-

chauffer, la chaleur q_1 absorbée depuis zéro se représentera par une nouvelle droite CD passant par le point C et faisant avec l'angle des t un angle dont la tangente est égale à c' . Pour trouver l'équation de cette droite, on peut remarquer qu'elle rencontrera nécessairement la première en un point B. Si nous désignons par T l'abscisse de ce point, son ordonnée sera cT et l'on aura

$$q_1 - cT = c'(t - T).$$

Alors la chaleur absorbée par le corps sera exprimée, tant qu'il sera solide, c'est-à-dire entre 0 et \mathfrak{C} , par

$$q = ct,$$

et quand il sera liquide, c'est-à-dire au-dessus de \mathfrak{C} , par

$$q_1 = c't - (c' - c)T.$$

Sa chaleur latente l sera égale à la différence entre q_1 et q à la température de fusion \mathfrak{C} ,

$$l = (c' - c)(\mathfrak{C} - T).$$

Or, connaissant c' , c et l , M. Person a calculé, au moyen de cette équation, l'abscisse T du point de rencontre B des deux lignes AB et CD, et il a trouvé pour toutes les substances qui n'ont point de cohésion appréciable une valeur commune et égale à -160 degrés. C'est là un résultat très-curieux. Par conséquent la chaleur latente est liée aux capacités c et c' par la relation

$$l = (c' - c)(\mathfrak{C} + 160^\circ).$$

C'est au moyen de cette formule, c'est-à-dire en supposant que les droites se rencontrent en $T = -160^\circ$, que l'on a obtenu les valeurs calculées des chaleurs latentes que l'on voit dans le précédent tableau. M. Person a cherché à établir que la température de -160 degrés est celle du zéro absolu, c'est-à-dire celle où les corps ne posséderaient plus de chaleur.

Quand le corps se solidifie à son point de fusion \mathfrak{C} , il perd la chaleur latente CA. S'il éprouve une surfusion, c'est-à-dire s'il ne commence à se congeler qu'à une température \mathfrak{C}' inférieure à \mathfrak{C} , M. Person admet qu'il conserve la même chaleur spécifique c' tant qu'il reste liquide, que la courbe des chaleurs

totales se prolonge rectilignement de C en F, que la chaleur latente continue d'être représentée par la différence EF des ordonnées des deux lignes et qu'elle a pour valeur

$$l' = (c' - c) (\Theta' + 160^{\circ}).$$

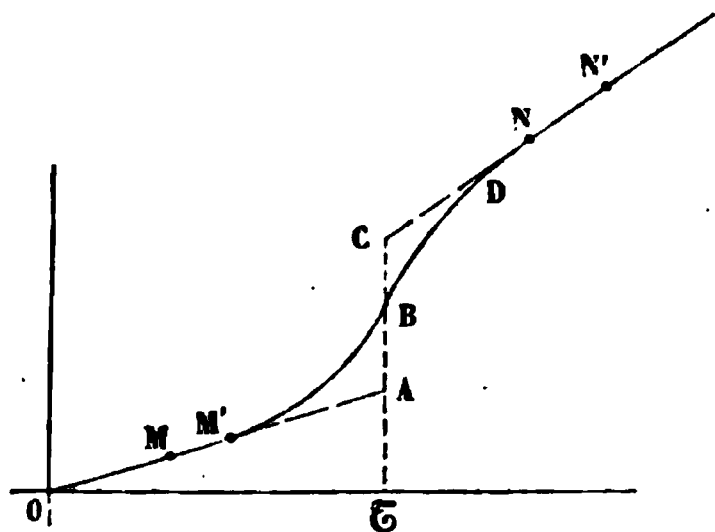
Cette chaleur latente irait donc en diminuant jusqu'à devenir nulle si le point de solidification pouvait s'abaisser progressivement jusqu'à -160 degrés; mais cette conclusion est tout à fait hypothétique.

Ces raisonnements supposent en effet que les chaleurs spécifiques c et c' demeurent invariables jusqu'au moment même où se fait le changement d'état, ce qui peut être admis à la rigueur pour les substances qui éprouvent brusquement une fusion nette, mais ce qui cesse d'être exact pour une multitude de corps tels que la cire, le potassium, le sodium, etc., qui commencent par se ramollir, ne se fondent que progressivement et passent par degrés continus de la solidité à la liquidité. Quand la fusion ou la solidification est graduelle, l'absorption ou le dégagement de chaleur latente l'est également. Si, par exemple, on laisse refroidir librement dans l'air du potassium fondu, les temps nécessaires pour produire un même abaissement de température croissent continûment aussitôt que le métal commence à s'épaissir et diminuent de même continûment quand il arrive à l'état solide; d'où il faut conclure qu'il y a d'abord une augmentation, ensuite une diminution progressive de la chaleur spécifique.

Ce qui est manifeste pour le potassium est également probable pour toutes les substances, quelles qu'elles soient. Nous savons en effet que les capacités c et c' ne sont jamais invariables au voisinage de Θ , et M. Person lui-même a reconnu que la chaleur spécifique de la glace, qui est 0,504 à de basses températures, devient 1,00 entre -2 degrés et 0 degré. Il résulte de là que la courbe des chaleurs totales, au lieu de se composer de deux droites distinctes BA, CD, raccordées par une verticale AC, est une ligne continue OBN (*fig. 397*), avec un point d'inflexion en B au terme de fusion Θ . Mais le procédé expérimental qui sert à déterminer la chaleur latente ne tient aucun compte de ces variations de c et c' et ne permet pas de constater la continuité de la courbe des chaleurs absorbées.

En effet, quand on veut obtenir la chaleur latente d'un corps, on commence par mesurer ses chaleurs spécifiques c et c' à

Fig. 379.



l'état solide et à l'état liquide, c'est-à-dire les tangentes des angles que font avec l'axe des x deux sécantes MM' , NN' à la courbe des chaleurs absorbées, et l'on suppose que c et c' sont constantes, ce qui revient à prolonger MM' et NN' jusqu'à Θ . Ensuite on mesure la chaleur perdue par le

corps entre deux températures t' et t correspondantes à N' et M , et l'on admet qu'elle est égale : 1° à la différence des ordonnées de N' à C ou à $c'(t' - \Theta)$; 2° à CA ou l ; 3° à la différence des ordonnées de A en M ou à $c(\Theta - t)$. On voit que ce mode de détermination même suppose la courbe discontinue, ce qui en réalité n'est pas et ne peut être vrai, et que la chaleur latente ainsi mesurée est une donnée purement fictive destinée à raccorder les deux portions de courbe qui sont sensiblement droites à une certaine distance de Θ .

La loi empirique de M. Person ne peut donc être considérée que comme un rapprochement curieux. D'ailleurs elle ne s'applique point aux métaux. Dans ce cas les chaleurs latentes sont faibles, et suivant l'auteur elles doivent être proportionnelles à la ténacité des métaux, puisque le travail exercé par la chaleur pour produire la cohésion des molécules doit être égal au travail mécanique qu'il faut développer pour les séparer. C'est, en effet, ce que l'expérience a vérifié. Sur ce point je renverrai le lecteur au Mémoire de M. Person (*).

CHALEUR LATENTE DE VAPORISATION.

PROCÉDÉ GÉNÉRAL. — La chaleur latente de vaporisation se détermine en même temps et par la même série d'opérations que la capacité calorifique des vapeurs (p. 388). On distille

(*) *Annales de Chimie et de Physique*, 3^e série, t. XXIV, p. 205.

dans une cornue un poids p du liquide que l'on veut étudier; on fait passer la vapeur d'abord dans un serpentin entouré d'huile échauffée où elle prend une température T supérieure au point d'ébullition du liquide, ensuite dans un calorimètre, dont elle élève la température depuis t jusqu'à θ . Alors, 1° elle passe de T à la température de sa condensation \mathfrak{E} et perd $pc''(T - \mathfrak{E})$; 2° elle se liquéfie et cède px ; 3° le liquide provenant de la condensation s'abaisse de \mathfrak{E} à θ et abandonne $pc'(\mathfrak{E} - \theta)$. On a

$$pc''(T - \mathfrak{E}) + px + pc'(\mathfrak{E} - \theta) = P(\theta - t).$$

On recommence la même opération en échauffant la même vapeur à une autre température T_1 très-différente de T , et l'on a la deuxième équation

$$p'c''(T_1 - \mathfrak{E}) + p'x + p'c'(\mathfrak{E} - \theta_1) = P(\theta_1 - t_1).$$

C'est au moyen de ces deux équations que nous avons précédemment calculé c'' en fonction de la capacité moyenne c' du liquide. On voit qu'elles permettent également de déterminer la chaleur latente x .

Dans les expériences anciennes on se contentait de faire

Fig. 398.

distiller le liquide au moyen d'un appareil représenté fig. 398,

et de condenser la vapeur, sans la surchauffer préalablement, dans un calorimètre à eau contenant un serpentín. Dans ce cas les deux équations précédentes se réduisent à

$$px + pc' (E - \theta) = P(\theta - t).$$

Mais il est facile de voir que l'expérience ainsi faite ne présentait aucune exactitude; car, en traversant le col de la corne et le tube qui conduit au serpentín, une portion de la vapeur se condensait et arrivait liquéfiée dans le calorimètre. Conséquemment la quantité de liquide qui sortait du serpentín, que l'on recueillait par le tube C et que l'on pesait, avait un poids plus considérable que celui de la vapeur condensée. D'un autre côté, le calorimètre s'échauffait par conductibilité, et bien que ces deux causes d'erreur fussent inverses, il est certain qu'elles ne se compensaient pas exactement.

APPAREIL DE MM. FAVRE ET SILBERMANN. — On doit à MM. Silbermann et Favre un appareil fondé sur un principe entièrement différent et qui peut servir également bien à la mesure

Fig. 300.

des chaleurs spécifiques ou à celle des chaleurs latentes. C'est une sphère en fer ou en verre A (fig. 300) qui est pleine de

mercure, qui communique avec un tube étroit CDF, et dans laquelle s'enfoncent un ou plusieurs mouffles métalliques A ouverts à l'extérieur. Cet instrument constitue un thermomètre à très-gros réservoir et à tige CD très-fine. Si par un moyen quelconque on y fait pénétrer une quantité déterminée de chaleur, le mercure se dilate proportionnellement à cette quantité, le sommet D s'avance dans la tige CD, qui est graduée, et l'on peut suivre ses mouvements avec une lunette L. On empêche le refroidissement de l'instrument au moyen d'une boîte qui l'enveloppe et qui est remplie de duvet. Cette boîte est figurée en coupe dans la figure.

Avant de faire une expérience, on commence par amener le sommet D à l'origine de la tige en un point marqué zéro. Pour y parvenir, on a disposé au-dessus de l'appareil une deuxième tubulure rodée dans laquelle s'enfonce un piston que l'on fait mouvoir par une vis B. Quand on enfonce ou qu'on soulève ce piston, le mercure est chassé ou rappelé, et par conséquent le sommet D peut toujours être amené au zéro des divisions, quelle que soit la température de l'enceinte.

Cela posé, on gradue l'appareil de la manière suivante. On place dans une pipette E un poids connu ϖ d'eau que l'on chauffe avec une lampe à alcool jusqu'à la température Θ d'ébullition ; puis, retournant la pipette, on fait couler l'eau dans le moufle. Cette eau se refroidit jusqu'à la température ambiante θ et perd un nombre de calories $\varpi(\Theta - \theta)$. On note le nombre de divisions n dont le sommet D s'est avancé, et $\frac{n}{\varpi(\Theta - \theta)}$ exprime le déplacement qu'il éprouve pour chaque calorie cédée à l'appareil. Soit a ce déplacement.

Il est maintenant évident que si, au lieu d'introduire de l'eau, on fait distiller dans le moufle, à T degrés, au moyen de la même pipette, un poids p d'un liquide quelconque, il perd en se condensant $px + pc(T - \theta)$ calories, et s'il fait avancer le mercure de m divisions, il a cédé $\frac{m}{a}$ calories. On a donc

$$px + pc(T - \theta) = \frac{m}{a},$$

et on pourra calculer x si on connaît c .

Voici quelques nombres obtenus par cette méthode :

	Chaleur latente.
Eau.....	536
Esprit-de-bois.....	264
Alcool absolu.....	208
Acide formique.....	169
Acide acétique.....	102
Acide butyrique.....	115
Éther sulfurique.....	91
Éther acétique.....	106
Essence de térébenthine.....	69
Essence de citron.....	70

Fig. 400.

J'ai modifié comme il suit cet appareil (fig. 400). Le réservoir de mercure est en verre; les mouffles sont en A; le tube qui représente la tige du thermomètre est vertical en DF. On peut l'enlever ou la remettre par un collier à gorge D. Le piston qui servait à ramener le mercure au zéro est remplacé par un large tube M qui communique avec le réservoir par l'intermédiaire d'un robinet N. Aussitôt qu'on ouvre ce robinet, le mercure prend dans les deux tubes le niveau M qui est sensiblement invariable. Quand on veut remplir l'appareil, on fait le vide par FD et on verse le mercure par MN, tout en continuant de faire jouer la machine pneumatique; aussitôt que son niveau apparaît en D, on ferme le robinet N. Les opérations se font avec cet appareil comme avec le précédent.

CHALEUR LATENTE DE LA VAPEUR D'EAU.

Beaucoup d'expérimentateurs ont déterminé la chaleur latente de vaporisation de l'eau. Nous ne décrirons que les expériences de M. Regnault.

L'appareil, qui est représenté *Pl. II*, se composait d'un générateur de vapeur et des appareils calorimétriques. Ce générateur, qui était placé dans un autre local que celui où les mesures étaient faites, n'est point représenté dans la figure. Il avait 300 litres de capacité et contenait 150 litres d'eau distillée. La vapeur accumulée à la partie supérieure s'engageait dans un serpentin intérieur au milieu duquel les parcelles d'eau qu'elle entraînait devaient se vaporiser; elle était conséquemment sèche et à saturation. En cet état, elle était conduite dans une pièce de distribution R par un tube de cuivre AA (*fig. 401 et 402, Pl. II*); et pour éviter tout refroidissement et toute condensation, ce tube AA était enveloppé d'un manchon BB dans lequel circulait un courant de vapeur pris dans la même chaudière.

La pièce de distribution (*fig. 402 et 403, Pl. II*) est une boîte cylindrique fermée, dans laquelle on voit un tube central $\alpha\alpha\alpha\alpha$ qui est ouvert par le bas. Une cloche de bronze rodée RR, qu'on manœuvre par un levier extérieur K, tourne dans ce tube comme un robinet dans sa gaine. La vapeur qui arrive dans la boîte pénètre librement sous la cloche R; elle peut s'échapper par un tube δ et venir se liquéfier dans un condenseur entouré d'eau froide, D (*fig. 401*). Mais on peut aussi fermer cette issue au moyen du robinet L.

La *fig. 402* représente une première coupe de la boîte de distribution menée suivant le tube adducteur AA, et la *fig. 403* une seconde coupe perpendiculaire à la première. On voit dans celle-ci deux conduits opposés CC, C'C', qui traversent le tube $\alpha\alpha\alpha\alpha$, et qui sont destinés à donner issue à la vapeur. De plus le robinet-cloche R est percé d'un trou latéral O situé à la hauteur de ces conduits (*fig. 404, Pl. II*). Si, au moyen du levier K, on tourne l'orifice O vers C, il laissera arriver la vapeur dans CC; si on le dirige vers C', elle s'échappera par C'C', et enfin si on le place dans le plan

normal, c'est-à-dire dans celui de la *fig. 402*, il sera bouché par les parois $\alpha\alpha\alpha$, et la vapeur n'aura d'autre issue que le tube δ par lequel elle ira au condenseur. On voit donc que cette vapeur peut être envoyée à volonté vers CC ou vers C'C' ou vers δ .

Chacun des tubes CC, C'C' se rend dans un calorimètre (*fig. 401*), et chacun de ces calorimètres, identiques entre eux, est composé de deux sphères en cuivre, d'un serpent, d'un agitateur E ou E', et d'un thermomètre T ou T', le tout plongé dans un vase rempli d'eau. En pénétrant dans l'un ou dans l'autre, la vapeur se liquéfie, et quand l'expérience est terminée, on mesure le poids du liquide condensé en le faisant écouler par un robinet S ou S' dans un ballon que l'on pèse. Enfin on connaît les poids de chaque calorimètre, et la quantité d'eau que l'on y verse est mesurée dans un vase H jaugé à toute température, que l'on remplit jusqu'au niveau h_1 , et que l'on vide dans C ou dans C' par les conduits h ou h' . Soit P le poids de chaque calorimètre évalué en eau.

On va concevoir maintenant la marche des expériences quand on opère sous la pression atmosphérique. On met en ébullition l'eau de la chaudière, et pendant trois quarts d'heure on la fait distiller à travers la pièce de distribution R, le tube $\delta\delta$ et le condenseur D. Les appareils ayant pris alors leur état stationnaire, on remplit les deux calorimètres d'eau à t degrés, et l'on fait arriver la vapeur dans C, qui s'échauffe de t à t_1 et gagne $P(t_1 - t)$ calories. D'autre part, si p est le poids de la vapeur condensée, elle a perdu $pl + p(T - t_1)$, et l'on a

$$pl + p(T - t_1) = P(t_1 - t).$$

Après avoir opéré avec le calorimètre C, on recommence avec le calorimètre C'. Comme ils fonctionnent successivement, l'un subit à la fois les causes perturbatrices et l'action réchauffante de la vapeur pendant que l'autre éprouve uniquement les influences perturbatrices. Conséquemment l'effet éprouvé par le dernier pourra servir à corriger les erreurs qui affectent le premier, si tous deux sont identiques.

Mais avant d'en venir à ces corrections, il faut compléter la

description des appareils. Comme on n'avait point seulement pour but de chercher la chaleur latente de la vapeur saturée sous la pression atmosphérique, il fallait trouver un moyen d'opérer à une pression quelconque. A cet effet, un large réservoir *F*, plein d'air comprimé ou dilaté, communiquait par le conduit *ff* avec une boîte *M*; et de celle-ci partaient des tubes qui se rendaient, *c* et *c'* aux calorimètres, *ddd* au condenseur *D*, *nn* à un grand manomètre à air libre, et un dernier tube à la chaudière. Par conséquent, tous les appareils étant fermés et en communication avec *M*, on avait dans tous la même pression *H* qui était mesurée par le manomètre. L'ébullition de l'eau se produisait à une température constante *T* correspondante à la tension $F_s = H$, et les expériences se faisaient sous les diverses pressions absolument comme nous venons de l'expliquer pour la pression atmosphérique.

Il nous reste à parler des corrections qu'il faut faire aux résultats bruts de l'expérience. En construisant son appareil, *M. Regnault* avait mis tous ses soins à rendre les deux calorimètres *C* et *C'* absolument identiques. Il espérait ainsi qu'en dirigeant la vapeur à travers l'un sans la faire passer dans l'autre, celui-ci éprouverait les mêmes effets perturbateurs que celui-là et pourrait les mesurer. Par le fait, cette identité n'a pu être réalisée, et il a fallu considérer isolément chacun des deux appareils. Or, pendant le passage de la vapeur, chaque calorimètre éprouve deux actions anormales; l'une de réchauffement par la conductibilité du tube adducteur : on admet qu'elle est proportionnelle à l'excès de température θ de la vapeur sur le calorimètre; l'autre de réchauffement ou de refroidissement par l'air, et l'on sait, d'après la loi de Newton, qu'elle est également proportionnelle à l'excès θ_1 de l'atmosphère sur le calorimètre. Conséquemment, pendant chaque minute, la variation perturbatrice de température peut s'écrire

$$(\alpha) \quad \Delta t = \Delta \theta + B \theta_1.$$

Cette formule a été vérifiée directement en mesurant de minute en minute le réchauffement de l'eau quand la boîte *R* était échauffée, mais que la vapeur ne passait pas dans les appareils. Cela posé, on opère, pour les mesures définitives, par la méthode exposée généralement p. 367.

1° On mesure le réchauffement $10\Delta t$ pendant dix minutes en faisant passer la vapeur dans la boîte R, mais non dans les calorimètres, et l'on écrit

$$(1) \quad 10\Delta t = 10A\theta + 10B\theta_1.$$

2° On lance la vapeur dans un calorimètre et l'on observe de minute en minute les valeurs moyennes de θ et de θ_1 .

3° Enfin, quand on a cessé l'action de la vapeur, on continue d'observer le réchauffement $10(\Delta t')$ pendant dix autres minutes, ce qui donne

$$(2) \quad 10\Delta t' = 10A\theta' + 10B\theta'_1.$$

Les deux équations (1) et (2) servent à déterminer les constantes A et B, et, celles-ci étant connues, les échauffements perturbateurs que le calorimètre a éprouvés pendant le passage de la vapeur peuvent se calculer par l'équation (α) en fonction des excès θ et θ_1 qui ont été observés de minute en minute. La somme $\Sigma\Delta t$ de tous ces réchauffements devra être retranchée de la température finale observée, pour obtenir celle qu'on aurait eue s'il n'y avait pas eu de causes d'erreur, et l'on obtiendra la valeur de l par la formule

$$pl + p(T - t_1) = P(t_1 - \Sigma\Delta t - t).$$

RÉSULTATS. — M. Regnault a obtenu ainsi la chaleur $pl + p(T - t_1)$ nécessaire pour échauffer l'eau de t_1 à T et la vaporiser à cette température T. En ajoutant pt_1 , c'est-à-dire ce qu'il faut pour échauffer cette eau de zéro à t_1 , on obtient la chaleur totale pQ nécessaire pour élever un poids p d'eau de zéro à T degrés et la transformer ensuite en vapeur saturée à cette température sous la pression maximum F_T . Ces expériences ont été continuées depuis 0,2 jusqu'à 13,6 atmosphères; elles se résument par la formule empirique suivante :

$$Q = 606,5 + 0,305 T.$$

Ce résultat décide une question qui jusqu'alors avait été très-controversée. Watt, d'une part, Southern et Creighton, de

l'autre, s'appuyant sur des expériences très-peu complètes, avaient énoncé des lois que nous croyons devoir rappeler.

Watt pensait que pour élever l'unité de poids de l'eau depuis zéro jusqu'à une température quelconque T et la transformer en vapeur saturée sous la force élastique maximum F , il faut dépenser une quantité de chaleur Q constante et égale à 625,2 calories.

Et comme la chaleur totale Q est égale à la somme de la chaleur latente l et de la chaleur nécessaire pour élever l'eau de zéro à T degrés, laquelle est sensiblement égale à T calories, on aurait, d'après la loi de Watt,

$$l = Q - T = 625,2 - T,$$

c'est-à-dire que la chaleur latente devrait aller en diminuant à mesure que T augmente et devenir nulle à 625,2 degrés de température.

Cette loi de Watt ne pouvait être vraie ; car elle eût entraîné comme conséquence qu'il n'y a aucune différence calorifique entre des poids égaux de vapeur saturée à des températures quelconques. Aussi Southern et Creighton en avaient-ils énoncé une autre. Ils admettaient que la chaleur latente l est constante à toute température et égale à 525 calories, et conséquemment que la chaleur totale est

$$Q = 525 + T.$$

Les nouvelles expériences de M. Regnault prouvent que ces lois sont toutes deux fausses ; car la chaleur totale $Q = 606,5 + 0,305 T$ est croissante avec la température, et non point constante comme Watt le supposait. Et, d'un autre côté, la chaleur latente $Q - T$ sera

$$l = Q - T = 606,5 - 0,695 T,$$

ce qui montre qu'elle est décroissante et non pas indépendante de T , comme l'admettaient Southern et Creighton.

Cette dernière formule fait voir que l diminue quand la température augmente, et s'il était permis de supposer qu'elle soit générale, la chaleur latente deviendrait nulle pour $T = \frac{606,5}{0,695}$,

c'est-à-dire à 866 degrés environ. Mais on ne peut légitimement prolonger jusqu'à des températures aussi élevées une relation empirique établie entre des limites beaucoup plus basses. La seule chose que l'on puisse en conclure, c'est le fait de la diminution progressive de chaleur latente. Cela explique comment, dans les expériences de M. Cagniard de Latour, des liquides chauffés en vases clos passaient presque instantanément de l'état gazeux à l'état liquide, ou inversement.



CINQUANTE-TROISIÈME LEÇON.

DE LA THÉORIE MÉCANIQUE DE LA CHALEUR.

Hypothèse de l'émission. — Hypothèse mécanique. — Analogie de la chaleur et du son. — Équation du travail. — Discordance entre la théorie et la marche des machines. — Effet théorique du frottement. — Chaleur développée par le frottement. — Équation complétée du travail. — Perte de travail, gain de chaleur. — Perte de chaleur, gain de travail. — Équivalent mécanique de la chaleur. — Sa valeur E .

Théorie des gaz. — Comment concevoir la pression. — Loi de Mariotte. — Loi de la dilatation. — Zéro absolu. — Relation générale entre les volumes, les pressions et les températures absolues. — Chaleur spécifique des gaz à volume constant. — Expériences de Clément Desormes. — Valeur de $\frac{c}{c'}$. — Mesure nouvelle de E . — Loi de Dulong.

Les solides et les liquides. — La dilatation, les changements d'état. — Le travail intérieur.

Théorie des machines à feu. — Machine à vapeur. — Chaleur dépensée, travail produit. — Travail de M. Hirn, mesure de E . — E est un coefficient universel — Coefficient économique et sa valeur maxima ϵ . — Moteurs à air chaud. — Valeur du coefficient économique. — Généralité du rapport $\epsilon = \frac{\theta - \theta_0}{\theta_0}$. — Avantages des diverses machines.

Nous venons de terminer l'étude expérimentale des phénomènes calorifiques : il faut avouer qu'elle ne satisfait pas l'esprit. Tous les effets de la chaleur sur la matière, la dilatation, les changements d'état, les forces élastiques et les chaleurs latentes des vapeurs sont inexpliqués, sans relations mutuelles comme sans lois générales. Si, au premier abord, la compressibilité et la dilatabilité des gaz ont paru soumises à une règle simple, le progrès des expériences a bientôt montré dans chaque gaz des perturbations individuelles. Une seule loi paraît surnager, celles des chaleurs spécifiques des atomes ; le reste est un monceau de faits épars et de relations empiriques. Il est

clair qu'on ne pourra constituer la science de la chaleur qu'en se laissant diriger par une idée théorique.

HYPOTHÈSE DE L'ÉMISSION. — Il y a deux hypothèses sur la chaleur : dans la première, c'est un fluide impondérable qui ne peut être créé ni détruit, mais seulement transporté d'un corps à un autre, en pénétrant entre les molécules. On suppose qu'il les repousse, ce qui produit : 1° la dilatation ; 2° la fusion à une température fixe, quand la force de répulsion a vaincu la cohésion ; 3° l'ébullition, quand cette force a dépassé à la fois la cohésion et la pression atmosphérique. On imagine, en second lieu, qu'en s'accumulant dans les corps le calorique se partage en deux portions distinctes : l'une, la chaleur de constitution, qui se combine avec la matière et fait partie intégrante des corps, l'autre qui sert à élever leur température. La première augmente quand les substances fondent ou se volatilisent et qu'elles absorbent de la chaleur latente ; elle est partiellement abandonnée pendant le frottement, pendant les combinaisons, et en particulier pendant la combustion. En résumé, c'est par un échafaudage d'hypothèses vagues sur la nature de ce fluide improbable, qu'on cherche à expliquer vaguement les faits de la chaleur.

Dans ces idées, l'explication du calorique rayonnant est calquée sur la théorie de l'émission de la lumière. Tout corps échauffé jusqu'au rouge rejette dans tous les sens, par sa répulsion, sous forme de rayonnement, deux sortes de molécules, différentes en nature quoique ayant des propriétés communes, les unes de calorique, les autres de lumière, qui marchent ensemble avec la même vitesse, et suivent, pour les mêmes raisons, les mêmes lois de réflexion, de réfraction et d'absorption.

Ce système a duré aussi longtemps qu'on a admis en optique l'hypothèse newtonienne, mais il a été abandonné sans retour en même temps qu'elle. D'abord Fresnel a démontré que la lumière n'est point un composé de projectiles lancés par les corps lumineux, mais une succession de vibrations exécutées par les molécules de ces corps et transmises à travers un milieu immobile et élastique, l'éther. Quelques années après, les travaux de Melloni et de ses successeurs nous révélaient une

connexion si intime entre la chaleur et la lumière, que dans un point donné du spectre on ne peut affecter l'un des rayonnements sans produire le même effet sur l'autre : c'était prouver que la chaleur et la lumière confondues dans un rayon simple ne sont que deux propriétés distinctes d'une même cause ; c'était prouver du même coup que le calorique rayonnant n'est qu'un mouvement vibratoire transporté dans l'éther. Or, si à l'état de transmission dans l'espace la chaleur est un mouvement, elle ne peut, lorsqu'elle est accumulée dans un corps, se changer en un fluide. Il faut de toute nécessité qu'elle soit encore un mouvement. Cette remarque conduit naturellement à une nouvelle hypothèse, à la théorie mécanique de la chaleur que l'on peut résumer comme il suit.

THÉORIE MÉCANIQUE. — Les molécules d'un corps solide ou liquide exécutent individuellement, quand il est échauffé, des mouvements très-petits et très-rapides ; elles possèdent à un moment donné une somme déterminée de force vive, elles la conserveraient éternellement dans le vide absolu. Mais comme elles sont dans un éther élastique, elles ébranlent directement ceux des atomes de ce milieu qui les touchent ; ceux-ci ébranlent les suivants, et le mouvement se transmet par ondes concentriques. Peu à peu la force vive primitivement concentrée dans le corps chaud a été dépensée, il s'est refroidi. Cette force vive a été successivement disséminée dans l'espace sous forme de vibrations divergentes ; mais elle n'a pas été perdue, car si à une distance quelconque se trouve un corps froid, il en a recueilli la portion qui est transmise dans sa direction. Il en fait trois parts : 1° il réfléchit la première ; 2° il transmet la seconde à travers sa masse en la réfractant ; 3° ce qui reste est accumulé peu à peu dans les molécules pondérables, qui s'ébranlent et vibrent avec des vitesses croissantes qu'elles transmettent par conductibilité de proche en proche à celles qui les suivent. C'est ainsi que peu à peu le corps accumule de la force vive : il absorbe de la chaleur, il s'échauffe.

ANALOGIES DE LA CHALEUR ET DU SON. — Cette hypothèse assimile les conditions générales de la chaleur et de la lumière à

celles de la production du son. Un timbre a été frappé par un marteau, il a reçu une somme de force vive, il s'est mis à vibrer; il conserverait indéfiniment son mouvement s'il était dans le vide. Placé dans l'air, il ébranle les couches gazeuses qui l'enveloppent, celles-ci les suivantes, et une onde se transmet dans tous les sens, emportant peu à peu, pour la disséminer, la force vive primitivement déposée dans le timbre. Peu à peu celui-ci revient au repos; mais son mouvement s'est transmis à distance et s'est accumulé dans tous les corps sonores environnants qui se sont mis à vibrer. Ainsi, dans les deux ordres de phénomènes, on trouve trois grands faits identiques : une première accumulation de force dans le corps échauffé ou vibrant; une dépense successive, une dissémination à distance, par vibrations, à travers l'éther ou l'air, de toute cette force vive, et enfin une récolte partielle de cette force dans chaque direction et à toute distance par des corps qui s'échauffent ou rendent un son.

Non-seulement ce mode de communication transporte intégralement la force, il reproduit encore avec une admirable fidélité la durée des périodes vibratoires du corps sonore. Quelle que soit cette durée, les mouvements d'aller et de retour qu'elles impriment à l'air environnant sont synchrones, et comme ils se propagent avec une vitesse commune, ils se succèdent après les mêmes intervalles, à l'arrivée comme au départ. Si donc les vibrations originelles, d'abord lentes, s'accélèrent peu à peu, les vibrations transmises se précipitent d'autant, et le son envoyé reste le même que le son produit. On en peut dire autant de ce mouvement qui nous donne la chaleur et la lumière, consistant, si le foyer est peu échauffé, en vibrations lentes, qui deviennent de plus en plus rapides quand la température s'élève. L'éther transmettra, et nous recevrons à distance l'espèce particulière de mouvement qui nous est envoyé : d'abord la chaleur obscure qui se réfracte en O dans le spectre, puis, à mesure que la température montera, toutes les chaleurs de O_1 à O_7 , et toutes les lumières de L_1 à L_7 . Il faut encore aller plus loin : un timbre n'effectue pas une seule espèce de vibrations, mais une superposition multipliée de diverses oscillations, qui se superposent aussi dans leur transmission, pour reproduire à l'arrivée les condi-

tions qui leur avaient donné naissance. Il en est de même des corps échauffés jusqu'à être lumineux : ils effectuent toutes les vibrations possibles depuis le commencement des chaleurs obscures jusqu'à l'extrémité du spectre, c'est-à-dire depuis 0, jusqu'à V, et ils nous les envoient à travers l'éther, superposées mais distinctes. Tel est l'admirable mode de télégraphie qui nous transmet, sans les modifier, toutes les variétés du son et toutes les espèces de chaleur et de lumière. Mais si le mode de transmission est commun, il y a une énorme différence dans les deux ordres de phénomènes. Ce qui produit le son est la vibration d'un ensemble de molécules animées d'un mouvement commun, qui est lent, ne se reproduit qu'un petit nombre de fois en une seconde et qui se transmet avec une vitesse de quelques centaines de mètres. Ce qui fait la chaleur, au contraire, c'est le mouvement individuel de chaque molécule, mouvement très-précipité, se reproduisant plusieurs trillions de fois en une seconde, et ne se transmettant à distance que par ce milieu spécial qu'on a nommé l'éther et avec une vitesse de 300 000 kilomètres par seconde.

L'étude de ce mode de transmission sera faite en optique. Aujourd'hui nous allons exposer les conditions du mouvement moléculaire dans les corps échauffés. On voit tout d'abord qu'en admettant ces idées nous devons considérer les corps comme de véritables machines, ayant pour organes leurs molécules, et qui doivent obéir aux mêmes lois mécaniques que les autres appareils moteurs. Or on va voir que si la nouvelle théorie nous est apparue comme une conséquence forcée des propriétés de la chaleur rayonnante, elle va se présenter maintenant comme une nécessité des lois du travail. Commençons par étudier ces lois.

ÉQUATION DU TRAVAIL. — On se rappelle que si une force constante est appliquée à un point matériel, on a les relations suivantes entre les vitesses et les espaces parcourus après deux temps quelconques

$$v^2 = 2ge, \quad v_0^2 = 2ge_0.$$

En remplaçant g par le quotient de la force p par la masse m du point, et retranchant les deux équations précédentes, on

trouve :

$$(1) \quad p(e - e_0) = \frac{1}{2} (mv^2 - mv_0^2).$$

Le premier membre représente le produit de la force par l'espace $e - e_0$ parcouru pendant le temps considéré : c'est ce que l'on est convenu d'appeler le *travail* de cette force. Le produit de la masse m par le carré de la vitesse se nomme d'autre part la *force vive* du point. $mv^2 - mv_0^2$ est l'accroissement de cette force vive, et l'équation (1) montre que le travail de la force pendant un temps donné est égal à la moitié de l'accroissement de la force vive du point matériel pendant ce temps.

Ce théorème a été généralisé pour le cas où le point matériel est sollicité par un nombre quelconque de forces, dont les composantes sont X, Y, Z . Si dx, dy, dz représentent les espaces élémentaires parcourus suivant les axes, $Xdx + Ydy + Zdz$ sera la somme des travaux élémentaires, et l'on aura, en intégrant pendant un temps t ,

$$\int Xdx + Ydy + Zdz = \frac{1}{2} (mv^2 - mv_0^2).$$

Enfin la même équation a été étendue à un nombre quelconque de points matériels, soit libres, soit assujettis à garder les mêmes situations relatives comme dans les solides, ou les mêmes distances comme dans les liquides. En définitive on a la relation

$$(2) \quad \sum \left(\int Xdx + Ydy + Zdz \right) = \frac{1}{2} \left(\sum mv^2 - \sum mv_0^2 \right).$$

Pour abréger, nous remplacerons le premier membre par T et le second par $\frac{1}{2} (F - F_0)$, ce qui donne

$$(3) \quad T = \frac{1}{2} (F - F_0).$$

C'est l'équation du travail. Nous en tirerons une conséquence capitale.

Lorsqu'une machine quelconque est arrivée à l'état de mouvement uniforme, ou bien qu'étant à effet alternatif comme une machine à vapeur, elle revient après une révolu-

tion complète à la vitesse qu'elle avait d'abord, v est égal à v_0 , il n'y a point d'accroissement des forces vives pendant cette période, et par conséquent la somme des travaux des forces est nulle.

Or toute machine est mise en jeu par une force motrice qui tend à accroître sa vitesse et dont le travail est positif : c'est le *travail moteur*; d'autre part, elle est employée à soulever des poids, à traîner des fardeaux, c'est-à-dire à faire un travail contraire ou négatif, qui agit pour diminuer cette vitesse : c'est le *travail résistant*. Dire que dans une machine à l'état de mouvement uniforme le travail total est nul, c'est exprimer que le travail résistant est égal au travail moteur pendant le temps considéré, ou que la machine n'a fait que transformer le travail de la force motrice, sans en rien perdre, en un autre travail égal et contraire.

L'exemple le plus simple peut nous être fourni par une machine hydraulique élévatoire. La force motrice est un poids d'eau considérable P , tombant d'une petite hauteur h ; son travail est $P h$. Cette force met en mouvement des roues et des pompes qui élèvent un poids d'eau moindre p à une hauteur beaucoup plus considérable H , et, après un nombre quelconque de coups de piston, si la machine a atteint sa marche régulière, il faut que le travail moteur $P h$ soit égal au travail résistant $p H$. Telle est la loi fondamentale de toute machine.

DISCORDANCE ENTRE LA THÉORIE ET LA MARCHÉ DES MACHINES. — En fait, cette loi n'est jamais réalisée. Le travail résistant est toujours inférieur au travail moteur. Dans l'ancienne machine de Marly il n'en était que le dixième, et dans les meilleures que l'on a construites, il n'a pas dépassé les deux tiers. A la vérité, la machine n'est point absolument fixe : elle ébranle ses supports, elle fait trembler le sol au loin, elle fait du bruit, ce qui agite l'air; en un mot, elle perd extérieurement pour la disséminer au loin une somme assez notable de force vive. Mais lors même que l'on tiendrait compte de cette perte, on ne parviendrait pas à rétablir l'égalité entre les deux travaux.

Il existe une autre cause, une cause capitale de déperdition du travail, c'est le frottement. Les axes frottent sur les tou-

rillons, les pistons dans les cylindres, les roues sur leurs essieux où sur les rails, et en général toutes les surfaces frottent contre celles qui les touchent et qui ne partagent pas leur mouvement. Or, partout où il y a frottement, il y a des pertes de travail. Sans chercher à les expliquer, on avait été obligé de les admettre comme faits, d'en chercher empiriquement les valeurs, et, sous le nom de *résistances passives*, de les introduire dans les équations du travail, afin de rétablir l'égalité entre le travail moteur et le travail résistant.

EFFET THÉORIQUE DU FROTTEMENT. — Examinons la valeur de cette correction. Le frottement résulte de l'action exercée les unes sur les autres par les molécules des surfaces en contact : action dirigée suivant la ligne qui joint ces molécules. On peut la représenter, comme les attractions ou la pesanteur, par une fonction $\varphi(r)$ de la distance, et il va être facile de prouver qu'après un nombre quelconque de révolutions complètes de la machine le travail de ces forces est nul.

Solent, en général, $x, y, z, \dots, x', y', z'$ les coordonnées des deux points M et M' qui agissent entre eux, r leur distance, α, β, γ les angles que MM' fait avec les axes, et $\varphi(r)$ la force réciproque. Les composantes sont

$$X = \varphi(r) \cos \alpha = \varphi(r) \frac{x' - x}{r},$$

$$Y = \varphi(r) \cos \beta = \varphi(r) \frac{y' - y}{r},$$

$$Z = \varphi(r) \cos \gamma = \varphi(r) \frac{z' - z}{r}.$$

Le travail élémentaire de cette force sera

$$\begin{aligned} & Xdx + Ydy + Zdz \\ &= \frac{\varphi(r)}{r} [(x' - x)dx + (y' - y)dy + (z' - z)dz]. \end{aligned}$$

D'autre part on a

$$r^2 = (x' - x)^2 + (y' - y)^2 + (z' - z)^2,$$

donc

$$rdr = (x' - x)dx + (y' - y)dy + (z' - z)dz.$$

En remplaçant, on a, pour le travail élémentaire :

$$Xdx + Ydy + Zdz = \varphi(r)dr;$$

et, en appelant $\psi(r)$ l'intégrale de $\varphi(r)dr$,

$$\int (Xdx + Ydy + Zdz) = \psi(r).$$

Cette intégrale doit être prise entre les limites x, y, z, x', y', z' , et $xyz, x'y'z'$, ce qui donne, en remplaçant r par sa valeur en fonction des coordonnées des deux points,

$$\begin{aligned} \int (Xdx + Ydy + Zdz) &= f(xyz, x'y'z') - f(x_0, y_0, z_0, x'_0, y'_0, z'_0) \\ &= \frac{1}{2} (mv'^2 - mv^2). \end{aligned}$$

Or, si la machine, après avoir fait un nombre quelconque de révolutions, se retrouve à l'un de ses états antérieurs, x, y, z sont respectivement égales à x_0, y_0, z_0 ; x', y', z' à x'_0, y'_0, z'_0 , et le travail des forces que nous venons de considérer est absolument nul. Par conséquent, sous la seule influence de forces attractives ou répulsives quelconques, c'est-à-dire sous la seule influence de la pesanteur et du frottement, une machine, en reprenant l'une de ses positions antérieures, reprendra sa vitesse primitive; de là deux conséquences également importantes.

1° Puisque cette vitesse n'augmente pas, la machine ne peut vaincre aucun travail résistant. Le mouvement perpétuel est impossible.

2° Puisqu'elle ne diminue pas, le frottement, considéré comme une action réciproque entre des molécules voisines qui se déplacent, ne peut occasionner aucune perte de travail. Ce n'est donc pas à cette action qu'il faut attribuer les résistances passives qui se produisent quand deux surfaces frottent, et la divergence entre la théorie des machines et leur marche réelle subsiste en entier.

ÉQUATION COMPLÉTÉE DU TRAVAIL. — Pour que cette divergence disparaisse, il faut considérer le frottement à un autre point de vue; il faut remarquer que toute surface qui en frotte

une autre agit comme un archet sur une corde vibrante, et admettre que le mouvement d'ensemble dont elle était animée se transporte à chacune des molécules, qui se mettent alors à vibrer individuellement.

Si cette idée est exacte, l'équation du travail va se vérifier en se complétant. Une partie \mathcal{E}' du travail total T de la machine est dépensée, pendant un temps quelconque, à produire l'augmentation apparente de force vive des divers organes extérieurs, augmentation que nous avons désignée par $F - F_0$; l'autre partie \mathcal{E} du travail, que l'on croyait perdue, s'emploie à déterminer trois effets distincts : 1° à changer la situation relative des molécules, soit en les écartant ou en les rapprochant, soit en modifiant leur état physique, à développer en un mot un travail intérieur que nous représenterons par I ; 2° à vaincre l'effort des pressions extérieures P , dont les points d'application ont été déplacés par les changements de volume Δ , que les organes ont éprouvés dans leur échauffement ou leurs variations d'état; c'est un travail extérieur que nous représenterons par K ou $P\Delta$; 3° enfin la dernière portion de ce travail perdu a été dépensée à augmenter la vitesse initiale des molécules; elle s'est transformée en une somme de forces vives $(f - f_0)$ qui n'est point extérieurement appréciable, et qui, dans la théorie mécanique, n'est rien autre chose que la chaleur développée pendant le frottement, chaleur qui échauffe les organes ou se dissipe extérieurement. Dès lors l'équation complétée du travail sera

$$(3) \quad T = \mathcal{E}' + \mathcal{E} = \frac{1}{2} (F - F_0) + I + P\Delta + \frac{1}{2} (f - f_0),$$

$$(4) \quad \mathcal{E} = I + P\Delta + \frac{1}{2} (f - f_0).$$

Il faut remarquer que non-seulement cette équation s'applique aux machines motrices, mais convient encore à tous les problèmes dans lesquels un corps quelconque aura été soumis à une action mécanique quelconque ou à une cause de variation de température quelle qu'elle soit. Elle interviendra par conséquent dans tous les phénomènes calorifiques. Examinons quelques cas particuliers.

PERTE DE TRAVAIL, GAIN DE CHALEUR, ET INVERSEMENT. — I. Le travail employé à comprimer un gaz produit de la chaleur. Pour le démontrer, il suffit d'accumuler dans un réservoir, au moyen d'une pompe foulante, une masse d'air qui s'échauffe d'autant plus qu'elle est plus comprimée. On peut aussi placer un thermomètre de Breguet sous la cloche d'une machine pneumatique contenant un gaz raréfié et laisser entrer tout à coup l'air extérieur, qui comprime le gaz de la cloche comme le ferait un piston et fait monter le thermomètre. D'un côté on dépense du travail, celui du piston ou de l'air rentrant, de l'autre on crée de la chaleur. C'est ce travail \mathcal{E} qui s'est transformé en une quantité de force vive moléculaire égale à $\frac{1}{2}(f - f_0)$.

II. Inversement, tout gaz qui crée du travail en se dilatant perd de la chaleur et se refroidit. On le montre par le même thermomètre de Breguet, qui baisse dans une cloche où l'on fait le vide; ou bien en dirigeant sur la boule d'un thermomètre le jet de gaz qui s'échappe d'un réservoir plein d'air comprimé; ou bien, enfin, en plaçant ce réservoir dans un calorimètre plein d'eau, qui se refroidit lorsqu'on laisse échapper l'air. Dans tous ces exemples le gaz est mis en mouvement, il y a un travail créé et non dépensé; il faut remplacer par une quantité négative — \mathcal{E} le premier membre de l'équation (4). Au lieu d'augmenter, la somme des forces vives a diminué de $\frac{1}{2}(f_0 - f)$, et il y a perte de chaleur.

III. Prenons, ainsi que l'a fait M. Joule, deux réservoirs de cuivre réunis par un tube à robinet et plongés dans des calorimètres différents, l'un contenant de l'air à 22 atmosphères, l'autre vide. Ouvrons le robinet; le gaz se partagera entre les deux vases; il prendra un volume double et une pression moitié moindre.

Si nous considérons ce qui se passe dans le premier réservoir, nous voyons le gaz qui y était en repos se précipiter à l'extérieur; c'est un travail qui se développe tout à coup: ce doit être aux dépens de la force vive des molécules gazeuses, aux dépens de leur chaleur: elles se refroidissent et refroidissent le calorimètre.

L'effet est contraire dans le deuxième réservoir : le courant gazeux sorti du premier s'arrête; c'est un travail qui se dépense; il doit se transformer en une augmentation des forces vives moléculaires et échauffer le deuxième calorimètre : c'est ce qui a lieu.

IV. Après avoir placé les deux réservoirs dans deux vases différents, M. Joule les a plongés dans un même calorimètre; il a répété la même expérience, et il a reconnu que l'eau de ce calorimètre n'éprouve aucune variation de température. Cela prouve, comme on devait s'y attendre, que la chaleur perdue par un gaz qui se met en mouvement est égale à celle qui se reproduit quand ce mouvement cesse.

1° A ne considérer que l'effet définitif, on voit un gaz à 22 atmosphères qui se dilate dans un espace double et prend une pression moitié moindre, sans produire ou dépenser aucun travail extérieur, sans détruire ou créer aucune chaleur. Ce n'est donc point l'acte de la dilatation qui *absorbe* de la chaleur, pas plus que l'acte de la compression n'en *dégage*. C'est le travail positif ou négatif qui accompagne en général les changements de volume, qui occasionne les productions ou les destructions de chaleur. Quand ce travail manque, il n'y a ni perte ni gain de force vive, c'est-à-dire ni perte ni gain de chaleur.

2° Appliquons à cette expérience l'équation (4). Le gaz se dilate dans un espace double sans qu'il y ait perte ou gain de travail, perte ou gain de chaleur. Par conséquent \mathcal{E} , $P\Delta$, et $f - f_0$ sont nuls; il faut que I le soit aussi. Cela veut dire que l'acte d'agrandir ou de diminuer le volume d'un gaz ne produit ou ne dépense aucun travail intérieur I . L'équation (4) se réduit donc pour les gaz à

$$\mathcal{E} - P\Delta = \frac{I}{2}(f - f_0).$$

Par conséquent tout le travail créé par l'expansion est entièrement dû à une soustraction des forces vives moléculaires, à une soustraction de chaleur; et tout le travail absorbé par une compression est intégralement employé à échauffer le gaz. En général, tout mouvement calorifique a son équivalent dans le travail qui l'accompagne.

V. Chargé de forer des canons à la fonderie de Munich,

Rumford comprit, le premier, que cette opération, quand on la prolonge, est une source continue de chaleur. Il fit disposer un axe d'acier tournant sous pression dans une crapaudière de bronze enveloppée d'eau. Au bout d'une heure, cette eau était en ébullition et s'y maintenait tant que durait le mouvement. Du moment qu'elle se produit continûment, cette chaleur n'est pas soustraite aux corps frottés; elle ne se *dégage* pas de leur masse; elle est le produit du frottement continu. C'est le travail du cheval attelé au manège qui se transforme en forces vives moléculaires ou en chaleur. Pour ne laisser aucun doute sur sa pensée, Rumford ajoutait, qu'il n'y aurait aucun profit à transformer en chaleur la force du cheval, attendu que le fourrage dont on le nourrit en produirait davantage, si on le brûlait.

VI. Lorsqu'une bille élastique tombe sur un plan de marbre, elle ne produit presque pas de chaleur, parce que le travail qu'elle a fait en tombant est restitué en totalité quand elle remonte à la même hauteur. Si on la remplace par un corps moins élastique, il y a moins de travail rendu, il y a plus de chaleur produite. Si c'est une balle de plomb lancée par une arme à feu, elle s'écrase sur une plaque de fer, et toute sa force vive initiale est transformée en force vive moléculaire, en chaleur.

VII. On sait que l'eau ne coule pas à travers un orifice suffisamment capillaire. Supposons qu'on la force à y passer en dépensant le travail d'un piston chargé d'un poids considérable. Elle s'écoule lentement; mais comme un travail a été dépensé, elle sort échauffée.

ÉQUIVALENT MÉCANIQUE DE LA CHALEUR. — Non-seulement ces phénomènes sont expliqués par la théorie mécanique, mais l'équation (4) va nous conduire à une vérification numérique. Je suppose que dans les expériences de frottement, de percussion, d'écoulement par les capillaires, etc., on maintienne les corps à une température à peu près invariable, de façon qu'il ne se produise aucun travail intérieur I ou extérieur $P\Delta$; l'équation (4) se réduira à

$$\mathfrak{E} = \frac{1}{2} (f - f_0),$$

c'est-à-dire que le travail dépensé \mathfrak{E} sera égal à la force vive moléculaire ou à la quantité de chaleur créée $\frac{1}{2}(f - f_0)$.

Le travail s'exprime en fonction d'une unité convenue, le kilogrammètre, qui est le poids de 1 kilogramme tombant de 1 mètre. Si on mesurait la chaleur par l'accroissement des forces vives, $\frac{1}{2}(f - f_0)$, elle serait rigoureusement égale au travail \mathfrak{E} ; mais ce n'est pas ainsi que l'on fait : on mesure expérimentalement la chaleur en fonction d'une autre unité arbitrairement choisie, la calorie. Ce n'est pas $\frac{1}{2}(f - f_0)$ que l'on apprécie, c'est une quantité C qui lui est nécessairement proportionnelle, puisqu'elle exprime la même chose; seulement elle l'exprime avec une autre unité. Posons $C = \frac{1}{2}(f - f_0) E$, l'équation deviendra

$$\mathfrak{E} = CE.$$

Cela veut dire que, dans tous les phénomènes de mécanique calorifique où le travail intérieur et extérieur est nul, il faut nécessairement que le rapport entre le travail perdu ou créé et la chaleur créée ou perdue soit constant et égal à E . E se nomme *l'équivalent mécanique de la chaleur*. Il devra être invariable, quels que soient la machine employée, le mode de la dépense ou de la production du travail, quelle que soit la nature de la substance qui transforme ce travail en chaleur. Cette prévision doit constituer l'une des lois les plus générales et les plus importantes de la physique. Elle va maintenant être soumise au contrôle de l'expérience et, si elle est vérifiée, nous devons considérer comme démontrée l'idée théorique qui nous y a menés.

MESURE DE L'ÉQUIVALENT MÉCANIQUE DE LA CHALEUR. — I. On comprime de l'air au moyen d'une pompe foulante dans un récipient. Cette pompe et ce récipient sont plongés dans un calorimètre plein d'eau. Après 300 coups de piston, le gaz ayant atteint 22 atmosphères, on mesure, avec les précautions convenables, la chaleur C cédée à l'eau. Cette chaleur provient de la compression du gaz et du frottement produit dans la

pompe. Pour évaluer cette dernière influence, on recommence l'expérience dans les mêmes conditions, mais en laissant le récipient ouvert : alors l'air ne se comprime pas, et 300 nouveaux coups de piston développent C' calories. Par conséquent, $C - C'$ exprime la chaleur créée par la compression du gaz.

Pour calculer le travail dépensé, il faut remarquer qu'à chaque coup de piston la pression augmente d'une quantité constante dans le récipient et exerce sous le piston des résistances que l'on peut représenter par $P, P + \alpha, P + 2\alpha, \dots, P_1$. Si l'on désigne par l la course de ce piston, la somme de travail dépensé sera

$$\mathcal{E} = Pl + (P + \alpha)l + \dots + P_1 l, \quad \text{ou} \quad \mathcal{E} = 300 \frac{(P + P_1)l}{2}.$$

On sait, d'ailleurs, que ce travail a été tout entier employé à développer de la chaleur sans produire dans le gaz, en le comprimant, aucun travail intérieur; par conséquent, l'équivalent mécanique sera égal au rapport de \mathcal{E} à $C - C'$: on a trouvé

$$E = \frac{\mathcal{E}}{C - C'} = 444 \text{ kilogrammètres.}$$

II. Un calorimètre B plein d'eau ou de mercure contient une roue à palettes mobile autour d'un axe AB (fig. 405); elle est

Fig. 405.



mise en mouvement au moyen d'un double cordon qui passe

sur deux poulies C et D, et ces poulies sont sollicitées par deux poids E et F qui tombent d'une hauteur mesurée par des règles G et H. On répète vingt fois l'opération. Le travail des poids qui tombent est entièrement absorbé par les résistances passives : l'eau du calorimètre s'échauffe.

La chaleur produite se mesure par les méthodes calorimétriques ordinaires. Quant au travail détruit par la résistance du liquide, il est égal au travail total Ph que l'on obtient en multipliant les deux poids par la hauteur qu'ils parcourent, diminué du travail ph qui est perdu par les frottements de l'appareil et qui se mesure en réunissant les poulies C et D par le cordon CD, sans le faire passer sur A, et en cherchant le poids p qui suffit pour leur communiquer un mouvement uniforme. Cette expérience a donné :

Avec l'eau..... $E = 430$ kilogrammètres.
Avec le mercure..... $E = 432$ »

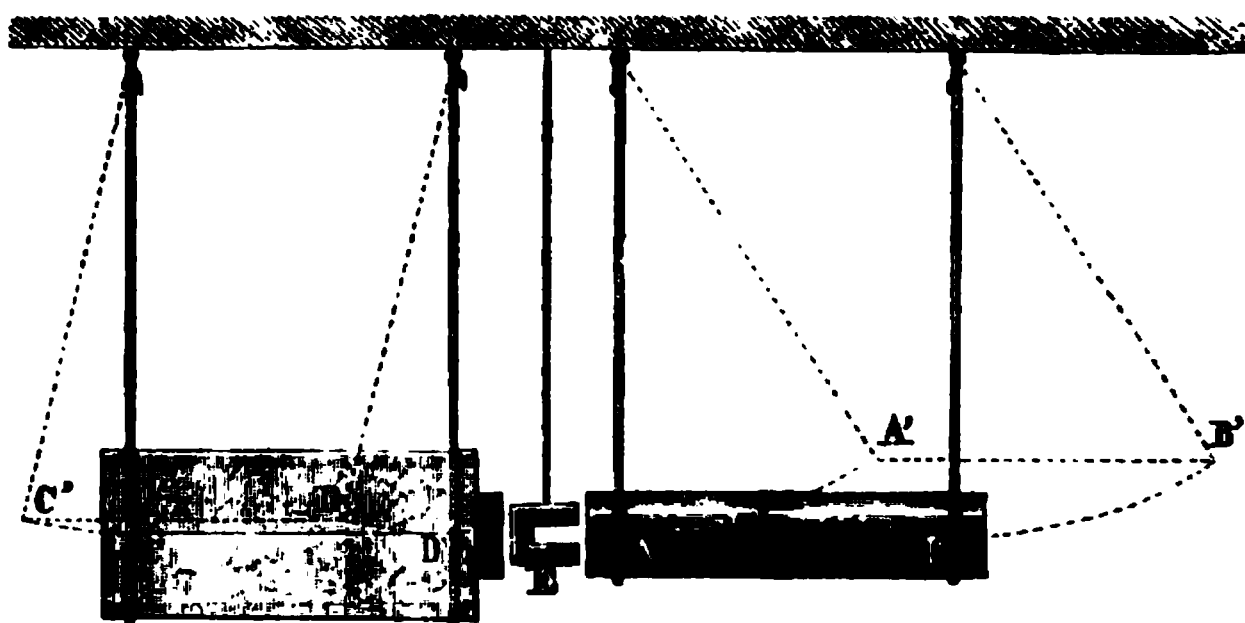
III. M. Hirn a fait écouler par un orifice étroit l'eau contenue dans un cylindre dont la section était égale à $0,0003688$ mètres carrés, et pressée par un poids de 177 kilogrammes; mais comme il fallait 10 kilogrammes pour vaincre la résistance du corps de pompe, cette force était réduite à 167 kilogrammes ou à $\frac{167}{0,0003688}$, c'est-à-dire à 452819 kilogrammes par mètre carré. Supposons que le piston ait cette surface, et qu'il descende de 1 mètre, le travail dépensé sera de 452819 kilogrammètres, il fera écouler 1000 kilogrammes d'eau sans vitesse appréciable. L'expérience prouve que cette eau s'est échauffée de $1^{\circ},0457$; elle a donc gagné $1045,7$ calories, et, en divisant le travail par cette chaleur, on trouve

$$E = 432.$$

IV. On doit encore à M. Hirn la détermination suivante. Un gros cylindre de fonte CD (*fig. 406*) est soutenu par des cordes verticales; son poids est P . En E est placé un morceau de plomb dont le poids et la chaleur spécifique sont π et c . En AB est un deuxième cylindre horizontal de poids p . Si on le soulève en A' B' d'une hauteur h et qu'on le laisse retomber

comme un marteau, il écrasera le plomb E contre l'enclume CD. Mesurons le travail perdu et la chaleur gagnée.

Fig. 406.



Le marteau a été élevé d'une hauteur h . Son travail de chute est ph ; mais par élasticité il se relève de h' ; il a perdu une quantité de travail $p(h - h')$. D'autre part, l'enclume s'est déplacée, elle a monté de H ; elle a donc absorbé un travail PH . La quantité \mathcal{E} , définitivement absorbée par le plomb, est

$$\mathcal{E} = p(h - h') - PH.$$

D'autre part, le plomb s'est échauffé d'une quantité θ , qui a été appréciée avec beaucoup d'exactitude; il a gagné $\pi c \theta$, et l'équivalent mécanique est

$$\frac{\mathcal{E}}{\pi c \theta} = 425 \text{ kilogrammètres.}$$

Les nombres que nous venons de trouver ne sont point rigoureusement égaux entre eux, mais ils sont très-rapprochés l'un de l'autre; et si l'on remarque qu'une portion du travail disparaît dans les supports sans qu'on en puisse tenir compte, et qu'une autre portion est employée à déterminer des modifications moléculaires qui ne sont point rigoureusement nulles, on admettra que malgré leurs différences, les diverses valeurs de l'équivalent mécanique justifient notre thèse et permettent d'énoncer cette loi fondamentale :

« Il y a production de chaleur toutes les fois qu'un travail disparaît après un frottement entre des solides ou des liquides, après une compression d'un gaz, un écoulement d'un fluide par

des orifices étroits, et en général après une action mécanique quelconque ; et si ce travail n'a occasionné aucun changement intérieur ou aucun effet extérieur, chaque calorie développée correspond à 436 kilogrammètres perdus. On en conclut que le travail se transforme en chaleur. »

THÉORIE DES GAZ. — Nos idées sur la nature intime de la chaleur sont maintenant irrévocablement fixées ; mais il reste à dire de quelle espèce de mouvement sont animées les molécules dans les corps échauffés. C'est ce que nous allons faire pour le cas le plus simple, celui des gaz.

La propriété qui caractérise ces substances est l'indépendance absolue ou presque absolue de leurs molécules. Cela résulte avec le dernier degré d'évidence de la loi de leurs mélanges, car, puisque les pressions individuelles de deux gaz introduits dans un même vase se maintiennent et s'ajoutent, il faut que leurs molécules se juxtaposent comme si elles étaient seules, c'est-à-dire qu'elles soient sans influence réciproque. Cela résulte encore des expériences de Joule : elles ont montré qu'il n'y a aucun mouvement calorifique quand un gaz se dilate en vase clos, c'est-à-dire que les molécules ne produisent aucun travail intérieur en s'écartant, et qu'elles n'en exigent aucun pour se rapprocher, en d'autres termes qu'elles n'ont aucune relation réciproque.

Mais cette indépendance des molécules une fois démontrée, on se trouve en présence d'une difficulté. Comment expliquer que cet ensemble de points matériels sans liaison compose un tout assez solidaire pour qu'un changement de température ou de pression survenu en un point trouble aussitôt l'équilibre des autres parties ? On ne résoudrait point cette difficulté, si on supposait les molécules douées d'un mouvement vibratoire ou rotatoire ; il faut absolument revenir à une ancienne théorie énoncée en 1738 par Daniel Bernoulli, abandonnée et oubliée depuis, et à laquelle nous ramène, comme à une nécessité, la théorie mécanique de la chaleur.

Bernoulli admet que ces molécules exécutent des mouvements de translation rectiligne dans tous les sens avec des vitesses très-différentes, mais dont les valeurs moyennes sont les mêmes autour de chaque point, dans chaque direction. De

sorte qu'on peut, sans nuire à la généralité de l'hypothèse, considérer toutes ces vitesses comme égales à cette valeur moyenne. A la vérité, des molécules peuvent se rencontrer dans leur marche et par là changer de direction; mais comme elles ont les mêmes forces vives, elles gardent les mêmes vitesses, et on peut ne point tenir compte de cet effet.

PRESSIONS. — Quand l'espace occupé par un gaz est limité à la surface intérieure d'un vase, les molécules finissent par la rencontrer et la frapper. Ces chocs qui se succèdent à des intervalles extrêmement rapprochés, sont à tout moment et en tout point aussi nombreux et aussi intenses; ils ont lieu dans toutes les directions, et les composantes normales de leurs résultantes agissent sur la paroi comme une pression continue normalement appliquée.

Si les parois sont maintenues immobiles, les molécules s'y réfléchissent en gardant indéfiniment la même vitesse, et les chocs se continuant toujours dans les mêmes conditions, la pression persiste sans altérations et demeure égale sur chaque portion égale de surface.

Si l'on admet que les gaz sont aussi constitués, on explique non-seulement le fait, mais le mécanisme de la transformation du mouvement en chaleur, et réciproquement. Supposons, par exemple, que la paroi d'un piston, au lieu d'être tenue immobile, soit poussée de dehors en dedans, les molécules qui viennent la frapper pendant ce mouvement reçoivent non-seulement une vitesse normale réfléchie égale à la vitesse incidente, mais encore une addition à cette vitesse. Leur force vive totale est donc augmentée aux dépens du travail qui fait avancer le piston. On a une image exacte du phénomène, en considérant le jeu d'une raquette qui reçoit une balle en mouvement, et qui la renvoie avec une vitesse augmentée, si elle-même est lancée en avant par le bras du joueur, en même temps que le travail de ce bras est dépensé.

Au contraire, si le piston devient libre à un moment donné, les chocs des molécules le poussent en dehors. Mais en lui imprimant un mouvement elles perdent de leur vitesse; elles perdent une force vive égale à celles qu'elles donnent, c'est-à-dire une quantité de chaleur équivalente au travail qu'elles font.

LOI DE MARIOTTE. — La pression P est égale à la force qu'il faudrait appliquer en sens contraire, du dehors en dedans, sur l'unité de surface, pour détruire d'abord la composante normale moyenne u des vitesses que possèdent les molécules qui arrivent au même moment, et pour donner ensuite à ces molécules une vitesse égale et contraire; c'est la force P qui leur imprimerait une vitesse $2u$. Elle s'exprimerait par la formule $P = 2Mu$, M étant la masse de toutes les molécules qui pendant l'unité de temps ont rencontré la surface. Mais M est proportionnel : 1° au nombre n des molécules contenues dans l'unité de volume ou à la densité d du gaz; 2° à la masse m ; 3° à la vitesse moyenne u de chacune d'elles. Posons donc $2M = K n m u = K' d m u$, et nous aurons

$$P = K n m u^2 = K' d m u^2.$$

La pression est donc proportionnelle à la densité du gaz, ce qui est l'une des expressions de la loi de Mariotte. Cette loi se présente donc comme une conséquence de la théorie.

LOI DE LA DILATATION. — La quantité de chaleur contenue dans un gaz est égale à la somme des forces vives moléculaires mu^2 . D'un autre côté, cette quantité de chaleur, et par conséquent mu^2 , est une fonction de la température. Pour déterminer cette fonction, il faut se rappeler que deux volumes égaux de deux gaz différents, à la même pression et à la même température, contiennent le même nombre n de molécules. En désignant la pression par P , on a pour chacun d'eux

$$P = K n m u^2 = K n m' u'^2,$$

ce qui exige que mu^2 soit égal à $m' u'^2$ ou que les forces vives moléculaires dans les deux gaz soient égales à toute température égale. mu^2 est donc la même fonction de la température pour tous les gaz, puisqu'elle prend des valeurs égales pour toutes les valeurs égales de la variable; et comme d'un autre côté mu^2 est proportionnelle à la pression P , il faut que la relation qui lie P à la température soit la même pour tous les gaz. Or on a pour l'air

$$P_t = P_0 \left(1 + \frac{1}{273} t \right).$$

Cette formule conviendra à tous les gaz, et ils auront le même coefficient de dilatation $\frac{1}{273}$.

ZÉRO ABSOLU. — Supposons que cette loi, déterminée par l'expérience, soit vraie jusqu'à -273 degrés, la pression à cette température serait

$$P_{(-273^{\circ})} = P_0 \left(1 - \frac{273}{273} \right) = 0.$$

Comme en général la pression est proportionnelle à la force vive des molécules, il faut qu'à -273 degrés cette force vive soit nulle, que les molécules soient en repos, et que le gaz ne contienne plus de chaleur. Cette température serait donc le zéro absolu. Désignons par θ la température comptée à partir de ce zéro, t sera égal à $\theta - 273$, et la pression P_t deviendra

$$P_t = P_0 \left(1 + \frac{\theta - 273}{273} \right) = \frac{P_0 \theta}{273};$$

et puisque P_t est égal à $K n m u^2$,

$$273 K n m u^2 = P_0 \theta.$$

Cela veut dire que la température θ mesurée à partir du zéro absolu est proportionnelle à $m u^2$, c'est-à-dire à la quantité de chaleur que contient le gaz; elle exprime donc cette quantité de chaleur.

La relation générale qui dans un gaz lie la pression, le volume et la température est

$$\frac{P v}{1 + \alpha t} = \frac{P' v'}{1 + \alpha t'};$$

elle devient, en partant du zéro absolu,

$$\frac{P v}{\theta} = \frac{P' v'}{\theta'}.$$

CHALEUR SPÉCIFIQUE DES GAZ. — L'unité de poids d'un gaz, en passant de zéro à 1 degré sans changer de pression, absorbe une quantité de chaleur C qu'on nomme sa chaleur spécifique à pression constante et qui a été mesurée précédem-

ment. Décomposons ce phénomène en deux autres. Échauf-
fons d'abord le gaz de 1 degré sans qu'il se dilate; sa pression
augmente, et la chaleur qu'il reçoit est tout entière employée
à augmenter la force vive de ses molécules : c'est la chaleur
spécifique à volume constant, que nous appellerons c . Laissons

maintenant le gaz revenir à sa pression première sans changer
de température, il se dilatera de $\frac{\alpha V}{1 + \alpha t} = \alpha V_0$, fera un travail

$P \alpha V_0$, égal au produit de la pression P par la variation du vo-
lume, et absorbera une quantité de chaleur équivalente à ce
travail, c'est-à-dire égale à $\frac{P \alpha V_0}{E}$. Finalement, il aura reçu

dans cette double opération une quantité de chaleur C :

$$(5) \quad C = c + \frac{P \alpha V_0}{E}, \quad \frac{C}{c} = 1 + \frac{1}{c} \frac{P \alpha V_0}{E}.$$

$\frac{P \alpha V_0}{E}$ étant la chaleur absorbée par la dilatation, $\frac{1}{c} \frac{P \alpha V_0}{E}$ re-
présente l'abaissement de température que produirait cette
dilatation, ou l'élévation qui résulterait d'une compression
mécanique égale à $P \alpha V_0$. Appelons-la θ , nous aurons

$$(6) \quad \frac{C}{c} = 1 + \theta,$$

et il suffira de mesurer θ pour trouver le rapport des deux cha-
leurs spécifiques.

On y est parvenu par une expérience célèbre, exécutée au-
trefois par Clément et Desormes. Un grand ballon A (*fig. 407*)
est muni d'un robinet très-large B qui communique avec l'air
extérieur; il porte en outre un tube latéral raccordé avec un
manomètre à eau très-sensible α . On commence par faire un
vide partiel dans le ballon. Le liquide monte en α' et la pres-
sion est $P - h'$.

En ouvrant le robinet pendant un temps très-court, on laisse
rentrer l'air extérieur jusqu'à rétablir la pression atmosphé-
rique; alors le gaz qui était dans le ballon est comprimé et son
volume qui était égal à l'unité devient $(1 - \delta)$. Sa pression
serait $\frac{P - h'}{1 - \delta}$ si la température ne s'était point élevée; mais

comme elle a augmenté de x , la pression est devenue $\frac{P - h'}{1 - \delta} \frac{1 + \alpha(t + x)}{1 + \alpha t}$; elle est égale à celle de l'atmosphère, et l'on a

$$(7) \quad \frac{P - h'}{1 - \delta} \frac{1 + \alpha(t + x)}{1 + \alpha t} = P.$$

Peu à peu le ballon revient à la température ambiante t ; le

Fig. 407

niveau remonte en a jusqu'à une hauteur h , et x devenant égal à zéro, l'équation précédente se réduit à

$$(8) \quad \frac{P - h'}{1 - \delta} = P - h.$$

Les équations (7) et (8) permettent de calculer δ et x , c'est-à-dire la compression et l'augmentation de température que l'air intérieur a éprouvées. On trouve :

$$\delta = \frac{h' - h}{P - h}, \quad x = \frac{1 + \alpha t}{\alpha} \cdot \frac{h}{P - h}.$$

Si la compression δ de l'unité de volume devient égale à $\frac{\alpha}{1 + \alpha t}$, l'augmentation de température x devient θ , et l'on a proportionnellement

$$\delta : \frac{\alpha}{1 + \alpha t} :: x : \theta,$$

$$(9) \quad \theta = \frac{\alpha x}{1 + \alpha t} \cdot \frac{1}{\delta} = \frac{h}{h' - h}.$$

Clément et Desormes avaient trouvé $\theta = 0,38$; mais de nouvelles expériences, qui seront rapportées dans la suite, ont donné 0,42 pour l'air, et ont déterminé également la valeur de θ pour divers autres gaz. Comme on connaît C , on a pu calculer c et ensuite E par la formule (5). Voici les résultats :

	E
Air.....	426
Oxygène.....	425
Azote.....	430
Hydrogène.....	425
Acide carbonique.....	410
Protoxyde d'azote.....	400

La concordance de ces valeurs avec celles que nous avons trouvées précédemment est une confirmation nouvelle de la théorie. Seuls l'acide carbonique et le protoxyde d'azote conduisent à une valeur de E qui est manifestement trop petite. Cette exception, loin d'être une objection à la loi générale, va nous apporter un enseignement précieux. En effet, la relation que nous venons d'établir entre les chaleurs spécifiques et la dilatation suppose que les molécules des gaz ont une indépendance absolue, que la chaleur absorbée pendant la dilatation est tout entière équivalente au travail extérieur, sans qu'il en soit distrait aucune partie pour changer la distance des molécules. Or, cela ne peut être vrai pour les gaz liquéfiables. Longtemps avant le passage à l'état liquide, les molécules commencent à s'attirer, et dès lors elles dépensent un travail intérieur pendant la dilatation. Pour justifier cette explication, MM. William Thomson et Joule ont fait filtrer des gaz, à travers une paroi poreuse, d'un réservoir où ils

étaient comprimés dans un autre qui était vide, de sorte qu'ils se dilataient de l'un à l'autre, et leur expérience a montré que cette dilatation, qui n'absorbait aucune chaleur pour l'hydrogène, en dépensait sensiblement pour l'acide carbonique et le protoxyde d'azote. Il y a donc dans ces gaz un travail intérieur, et c'est pour cela qu'ils ne suivent pas exactement la loi de Mariotte.

LOI DE DULONG. — Nous avons admis que les molécules des gaz étaient animées d'un mouvement de transport. De quelles molécules est-il question? Sont-ce les atomes entre lesquels s'exercent les actions chimiques, ou bien d'autres sortes de molécules? C'est ce qu'on va chercher à déterminer. Soient x et x' leurs masses inconnues, dans deux gaz simples dont les chaleurs spécifiques à volume constant sont c et c' . Les produits $cEgx$, $c'Egx'$ de c et c' par l'équivalent mécanique E et par les poids gx et gx' des molécules représentent le travail qu'il faudrait dépenser pour élever de 1 degré une molécule de chacun des deux gaz, et lui imprimer, sans travail intérieur, des accroissements de forces vives xv^2 et $x'v'^2$. L'équation du travail donnera

$$cEgx = \frac{1}{2} xv^2, \quad c'Egx' = \frac{1}{2} x'v'^2,$$

et puisque les deux gaz ont été échauffés d'une même quantité, les forces vives, qui sont proportionnelles aux températures, seront les mêmes; donc

$$cEgx = c'Egx', \quad cx = c'x',$$

Or la loi de Dulong a montré précisément que si on désigne par A et par A' les poids atomiques des mêmes gaz, on a

$$cA = c'A';$$

il faut donc que A et A' soient égaux à x et x' ou que le mouvement calorifique soit produit par les atomes mêmes entre lesquels se font les combinaisons chimiques.

LES SOLIDES ET LES LIQUIDES. — On n'a point encore complètement réussi à imaginer l'espèce particulière du mouvement moléculaire qui constitue la chaleur accumulée dans les so-

lides et dans les liquides. Malgré cette lacune, la donnée générale suffit pour expliquer en gros les phénomènes présentés par ces corps.

Pour échauffer de zéro à 1 degré un poids égal à l'unité d'un solide, il faudra lui donner une quantité de chaleur égale à sa chaleur spécifique C , qui est équivalente à un travail EC . On pourra diviser l'opération en deux périodes. Dans la première, le corps s'échauffera sans changer de volume ; il absorbera une quantité de chaleur c , sa chaleur spécifique à volume constant, et la force vive de ses molécules augmentera de $\frac{1}{2}(f-f_0)$ ou de Ec . Dans la deuxième période, il se dilatera, le reste de la chaleur absorbée produira une somme d'effets : 1° le travail extérieur égal à la pression P multipliée par l'augmentation de volume Δ_v ; 2° le travail intérieur I , c'est-à-dire l'écartement des molécules qui sont adhérentes et non indépendantes comme dans le gaz. L'équation du travail (4) devient ainsi

$$(10) \quad EC = Ec + P\Delta_v + I.$$

Voici les principales conséquences de cette relation.

I. Supposons que l'on considère un poids égal à l'unité d'un métal quelconque. En lui donnant une quantité de chaleur $C - c$, on le dilate de Δ_v , on produit un travail total $P\Delta_v + I$. Inversement, en augmentant le volume par une traction exercée en tous les points de la surface, de manière à faire le même travail extérieur et moléculaire $P\Delta_v + I$, on absorbera la même quantité de chaleur $C - c$. Le corps se refroidira. Il se réchaufferait par une compression.

II. Une lanière de caoutchouc tendue par un poids, et chauffée, se contracte au lieu de se dilater pendant qu'elle absorbe de la chaleur. Le travail extérieur est donc négatif, et, dans le cas de ce corps singulier, l'équation (10) devient

$$EC = Ec + I - P\Delta_v.$$

Si maintenant on laisse se contracter mécaniquement ce caoutchouc tendu, il fera par son élasticité ce même travail intérieur et extérieur $I - P\Delta_v$, qui avait coûté de la chaleur ; par conséquent il régénérera cette chaleur et s'échauffera. Au

contraire, il se refroidira si on l'allonge. L'expérience se fait aisément en appliquant la lanière sur les lèvres. Tendue, elle est froide; contractée, elle est chaude.

III. On voit combien il est nécessaire de faire entrer ces actions intérieures en ligne de compte. Examinons encore l'eau pendant qu'elle s'échauffe de $+3$ à $+5$ degrés. Depuis la première limite jusqu'à 4 degrés, elle se contracte comme le caoutchouc et exige une quantité EC de chaleur pour produire le travail $I - P\Delta$. De 4 à 5 degrés, elle se dilatera et prendra EC_1 calories pour exécuter le travail $I' + P\Delta$. En résumé, $E(C + C_1)$ calories auront été absorbées par un travail intérieur $I + I'$, sans qu'il y ait aucun travail extérieur produit, puisque le corps est revenu à son volume primitif. L'équation sera

$$E(C + C_1) = Ec + I + I'.$$

Cette chaleur totale $C + C_1$ se perdra pendant le refroidissement de 5 à 3 degrés. Les expériences de M. Ermann fils ont montré qu'elle est très-considérable.

CHALEUR LATENTE. — L'exemple de l'eau nous conduit naturellement à l'explication de la chaleur latente de fusion. Dans un corps solide, les molécules sont liées l'une à l'autre par une force spéciale qu'on a nommée *cohésion*. Pour les séparer, il faut vaincre cette force. La percussion dans un mortier, c'est-à-dire un travail considérable et longtemps continué, parvient à réduire le corps en poudre, c'est-à-dire à séparer la masse en groupes très-petits, mais contenant chacun un grand nombre d'atomes. On conçoit qu'il faudrait un travail plus considérable encore pour isoler chacune des molécules et détruire la force qui les réunissait. C'est ce travail qui se fait quand le corps se liquéfie. On peut le désigner par $E\lambda$; il est l'équivalent d'une quantité de chaleur λ . Donc tout corps qui se fond doit absorber sans changer de température une quantité de chaleur λ entièrement employée à un travail intérieur, à détruire l'adhérence des molécules, et qu'on avait nommée *latente*, parce qu'on la voyait disparaître pendant la fusion.

Si, en passant à l'état liquide, le corps se dilate comme la cire ou la paraffine, il faut ajouter à ce travail intérieur $E\lambda$ le

travail extérieur $P\Delta$,; quand, au contraire, il se contracte comme la glace, il faut retrancher $P\Delta$.

VARIATION DES POINTS DE FUSION. — Supposons que l'on commence par comprimer la paraffine et qu'on veuille ensuite la fondre, il faudra que la force vive ajoutée aux molécules puisse vaincre à la fois l'adhérence et la pression, par suite qu'elle augmente et que la température de fusion croisse. Si, au contraire, on comprime la glace de Δ , on exécute par la pression une partie de l'effet que devait produire la chaleur pendant la fusion, d'où il suit que le point de fusion s'abaisse.

VAPORISATION. — Après être amené à l'état liquide, un corps est constitué par des molécules indépendantes; elles sont animées de mouvements vibratoires ou rotatoires, et c'est la force vive contenue dans ces mouvements qui constitue la quantité de chaleur contenue dans le corps; mais il est certain que ces molécules n'ont point de vitesses de translation sensible, puisque deux liquides de même densité restent en présence sans se mêler. Au moment où une substance se volatilise, les molécules sans cesser de vibrer et de tourner sur elles-mêmes acquièrent en outre ces vitesses de déplacement rectiligne qui expliquent les propriétés des gaz; elles acquièrent donc une nouvelle somme de force vive, ce qui exige qu'elles absorbent une nouvelle quantité de travail $E\lambda$, ou, ce qui est la même chose, une quantité de chaleur λ . C'est la chaleur latente de vaporisation.

THÉORIE DES MACHINES A FEU.

Faisons maintenant l'application de ces principes aux moteurs à feu, et tout d'abord au plus important d'entre eux, à la machine à vapeur. Quand elle est arrivée à son état d'activité normale, une certaine quantité d'eau à basse température t_0 est prise au condenseur; elle est chassée par la pompe alimentaire dans la chaudière, elle s'échauffe à la température t_1 , se réduit en vapeur saturée et passe dans le corps de pompe. Là elle se détend, se refroidit, et retourne au condenseur où elle reprend sa température initiale t_0 . A la vérité, elle se mêle alors avec un volume considérable d'eau froide; mais on

peut supposer que le condenseur a la forme d'un serpentín refroidi, de sorte que la vapeur condensée y serait recueillie et resservirait indéfiniment.

Après cette série d'opérations, l'eau a repris son état primitif; elle n'a dépensé ni produit aucun travail intérieur. D'autre part la situation et la vitesse des organes moteurs sont redevenues les mêmes; par conséquent le travail des forces élémentaires qui s'exercent entre les pièces du mécanisme est nul. Cependant la machine a créé de la force; il faut qu'elle ait perdu de la chaleur et qu'elle l'ait transformée en une quantité équivalente de travail.

CHALEUR DÉPENSÉE ET TRAVAIL PRODUIT. — Elle a, en effet, perdu une quantité de chaleur, qui a été évaluée par M. Hirn de la manière suivante. La vapeur arrivait au cylindre à une température t_1 , saturée, mais non mouillée de gouttelettes; elle était recueillie et pesée après la condensation; soit P son poids. Elle a pris à la chaudière et apporté dans le cylindre une quantité de chaleur

$$q = P(606,5 + 0,305 t_1 - t_0),$$

t_0 désigne la température du condenseur. M. Hirn a mesuré, d'un autre côté, la quantité d'eau P' nécessaire pour faire la condensation : cette eau s'échauffe depuis t' jusqu'à t_0 , et absorbe $P'(t_0 - t')$ calories. La vapeur a donc apporté dans le condenseur une quantité de chaleur

$$q' = P'(t_0 - t').$$

Or l'expérience a prouvé que q est plus grande que q' , c'est-à-dire qu'une somme $q - q'$ de chaleur a été dépensée. Elle doit avoir été transformée en une quantité équivalente de travail T , et le rapport de ce travail à cette chaleur doit être égal à l'équivalent mécanique E .

Pour vérifier cette prévision, M. Hirn a mesuré le travail disponible par l'indicateur de Watt. C'est un petit cylindre muni d'un piston tenu en équilibre au milieu de sa course par un ressort. Si la base et le sommet de ce cylindre sont mis en communication avec la base et le sommet du cylindre de la machine, il y aura à chaque instant sur les deux faces des

deux pistons la même différence de pression; celui de l'indicateur montera ou descendra d'une quantité qui est proportionnelle à cette différence et qui est inscrite automatiquement, par un crayon qui suit les oscillations du piston, sur un papier que déroule une horloge. En décomposant le temps d'une oscillation en intervalles très-petits, en multipliant la pression moyenne que la vapeur exerce sur le piston de la machine, pendant chacun de ces intervalles, par la marche de ce piston, pendant le même temps, et faisant la somme des produits, on obtient le travail disponible total T , travail qui se partage ensuite entre les résistances et les travaux extérieurs de la machine. Or, en divisant ce travail T par $q - q'$, M. Hirn a obtenu le nombre 4,3, qui est à peine inférieur à celui qu'on a trouvé précédemment pour l'équivalent mécanique de la chaleur.

On peut démontrer, *à priori*, qu'il en doit être ainsi, et que si, dans une machine quelconque A, productrice de chaleur, une dépense de E kilogrammètres a rapporté une calorie, tout moteur à feu B transformera une calorie en E kilogrammètres, et tout générateur de chaleur C transformera E kilogrammètres en une calorie; de sorte que l'équivalent mécanique sera un nombre absolument invariable et indépendant des organes et du mode de transformation.

En effet, en dépensant E travail, la première machine A produit une calorie qui peut être employée à chauffer le moteur à feu B. Supposons que celui-ci la transforme en une quantité de travail différente de E et égale à $E(1 + h)$. On pourra rendre ce travail à la machine A qui en fera $(1 + h)$ calories, et celles-ci, versées au moteur à feu B, deviendront $E(1 + h)^2$ travail. En accouplant les deux machines A et B, on aurait donc réalisé un mouvement perpétuel, ce qui est une impossibilité; donc h doit être égal à zéro. Maintenant si, dans un moteur à feu B, une calorie se transforme en E travail, tout générateur de chaleur C devra transformer ce travail en une calorie, car s'il en faisait $(1 + h)$, cette chaleur donnée au moteur se changerait en $E(1 + h)$ travail, et les deux machines accouplées réaliseraient encore le mouvement perpétuel. On arriverait au contraire à prouver que le travail et la chaleur se perdent sans équivalence, si on repre-

nait le même raisonnement en supposant h négatif. Il est donc démontré que le nombre E est un coefficient universel applicable à toutes les transformations de même nature.

COEFFICIENT ÉCONOMIQUE. — La formule connue des chaleurs latentes prévoit en partie les pertes de chaleur effectuées pendant le jeu de la machine à vapeur. Supposons, par exemple, que cette machine fonctionne à haute pression et à 5 atmosphères, c'est-à-dire à 152 degrés. La chaleur totale dépensée dans la chaudière pour transformer en vapeur saturée chaque kilogramme d'eau pris à la température t_0 , est

$$C = 606 + 0,305 \times 152^\circ - t_0 = 653 - t_0.$$

La vapeur se détend dans le cylindre jusqu'à la pression atmosphérique et se refroidit jusqu'à 100 degrés. Si *on admet qu'elle reste saturée*, elle ne contient plus que la quantité de chaleur

$$C' = 606 + 0,305 \times 100 - t_0 = 637 - t_0.$$

La différence $C - C'$ est égale à 16 calories : d'où il suit que la fraction de chaleur utilisée $\frac{C - C'}{C}$, c'est-à-dire *le coefficient économique*, serait égale à $\frac{16}{653} = \frac{1}{40}$.

Supposons en second lieu que la machine fonctionne avec un condenseur maintenu à 40 degrés, et que la vapeur avant d'y arriver se détende dans le cylindre et se refroidisse jusqu'à 40 degrés, *tout en restant saturée* : elle ne contiendra plus que la chaleur

$$C' = 606 + 0,305 \times 40 - t_0 = 619 - t_0.$$

$C - C'$ est dans ce cas égal à 34, et le coefficient économique deviendrait $\frac{34}{653} = \frac{1}{20}$.

Ce raisonnement, s'il était exact, ferait croire que la machine à vapeur est un instrument extrêmement imparfait : il n'en est rien. M. Hirn a trouvé, par ses expériences, que le coefficient économique d'une machine dont la chaudière était à 140 degrés et le condenseur à 34 degrés, oscillait entre $\frac{1}{6}$

et $\frac{1}{10}$, soit en moyenne $\frac{1}{8}$, nombre plus que double de celui que la théorie indique comme maximum.

Cette différence vient de ce que nous avons admis que la vapeur reste saturée pendant la détente, tandis qu'en réalité il y en a une partie qui se condense. Pour le prouver, M. Hirn fit arriver un courant de vapeur à 5 atmosphères dans un tube de cuivre de 2 mètres fermé par des glaces; elle en sortait par un robinet à peine ouvert. Quand elle eut chassé tout l'air et qu'elle était bien transparente, on ouvrit tout à coup le robinet : elle se détendit aussitôt et l'on vit se former un nuage dans le tube. Il en est de même dans le cylindre d'une machine; la vapeur ne peut y rester saturée : une partie s'y condense pendant la détente, perd sa chaleur latente qui se transforme en travail, et le coefficient économique en est augmenté d'autant. C'est pour éviter cette condensation que l'on entoure le cylindre d'une chemise sous laquelle on injecte de la vapeur qui réchauffe les parois du cylindre.

Pour bien comprendre le jeu de la machine et déterminer les conditions de son maximum de rendement, il faut considérer trois périodes. Pendant la première, la vapeur arrive sous le piston, elle se détend et se condense partiellement; elle perd de la chaleur et produit du travail. Pour qu'elle en produise le plus possible, il faut que pendant la détente elle se refroidisse jusqu'à la température t_0 du condenseur; car si elle gardait une température plus élevée, une partie de sa chaleur serait enlevée par l'eau de condensation sans être utilisée, et si elle se refroidissait davantage, il faudrait une dépense de force pour la chasser dans le condenseur. Dans la deuxième période, cette vapeur passe au condenseur, une portion reste à l'état de vapeur saturée à t_0 degrés, la plus grande partie redevient liquide en perdant toute sa chaleur latente, perte nécessaire qui n'est d'aucune utilité. En troisième lieu, la pompe alimentaire reprend la totalité de cette eau et de cette vapeur à t_0 degrés, condense celle-ci, chauffe le tout jusqu'à t_1 , et le chasse dans la chaudière. Pour produire cet effet, elle dépense du travail; il faut qu'elle en dépense le moins possible, ce qui exige que la température t_1 soit la même que celle de la chaudière. Car si elle la dépasse, la pompe a

fait une dépense inutile de force; et si elle ne l'atteint pas, la chaudière fait une dépense inutile de chaleur.

En résumé, le coefficient économique atteint son maximum lorsque aucune partie de chaleur ou de travail n'est dépensée à faire varier inutilement la température des corps, et que tout se borne : 1° à un transport de vapeur de la chaudière au condenseur, commençant à la température t_1 de la première et finissant à t_0 , celle du second; 2° à un retour de l'eau en sens inverse, partant refroidie, du condenseur à t_0 degrés, et arrivant à t_1 degrés dans la chaudière, réchauffée par le seul effet du travail de la pompe alimentaire. Soit alors q la chaleur totale de la vapeur à t_1 , q' ce qu'elle abandonne au condenseur, le coefficient économique est $\frac{q - q'}{q}$.

MOTEURS A AIR CHAUD. — Pour trouver la valeur maximum de ce coefficient économique, nous allons étudier les machines à gaz, et nous prendrons pour exemple celle d'Ericsson dont on a beaucoup parlé.

Le gaz part d'un réservoir F (*fig. 408*), où il est comprimé à P, sous une température t_0 . 1° Il s'échappe par la soupape b et passe dans une série de toiles métalliques G, qui sont échauffées, auxquelles il prend de la chaleur, et il arrive en B au-dessus d'un fourneau, et sous un piston A. Là il s'échauffe à pression constante, et prend une quantité de chaleur $C(t_1 - t_0)$; après quoi la soupape b se ferme par le jeu d'une bielle. 2° A partir de ce moment, le gaz conserve sa température t_1 , il se dilate, chasse le piston, absorbe une quantité q de chaleur, et sa pression décroît jusqu'à P_1 . 3° A ce moment une soupape f s'ouvre, et le gaz s'échappe par le tube g , en gardant sensiblement sa pression P_1 ; mais il se refroidit à travers les toiles métalliques G, il revient à la température t_0 et abandonne la quantité de chaleur $C(t_1 - t_0)$. 4° Ce gaz est ramené dans un cylindre D, où se meut un piston qui est lié avec le premier, et qui par son mouvement comprime le gaz à la température constante t_0 dans le réservoir F. Cette compression dépense une quantité de travail équivalente à q' calories.

Il est évident que la chaleur $C(t_1 - t_0)$ qui sert d'abord à échauffer le gaz entrant, et qu'il dépose à sa sortie dans les

toiles métalliques, sert perpétuellement, et ne fait que voyager d'un volume de gaz au suivant; elle n'entre point en ligne de compte dans la dépense. Le foyer fournit simplement la quan-

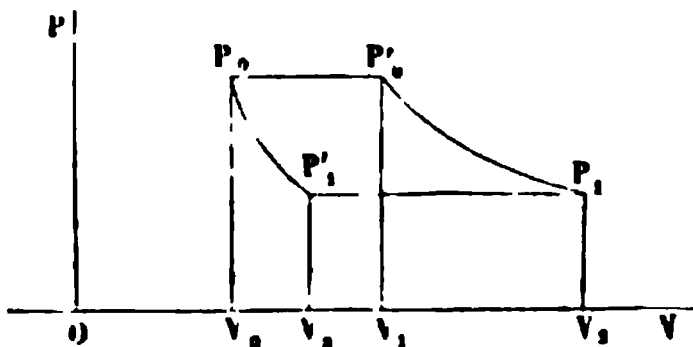
Fig. 408.

tité q , et la compression exercée sur le gaz pour le ramener dans le récipient F dépense une quantité de chaleur q' ; le coefficient économique est donc $\frac{q - q'}{q}$; il s'agit de l'évaluer.

VALEUR DU COEFFICIENT ÉCONOMIQUE. — Représentons les volumes par des abscisses et les pressions par des ordonnées comptées parallèlement aux axes OV et OP (*fig. 409*), et reprenons la série des opérations effectuées par la machine. Le gaz pris sous le volume OV, et la pression P, V, se dilate : 1° à pression constante, de la quantité V, V₁; 2° de la quantité V, V₂,

en diminuant de pression jusqu'à $P_1 V_2$, en absorbant la quantité de chaleur q et faisant le travail Eq , qui est représenté par l'aire comprise entre la courbe hyperbolique $P'P_1$ et ses ordonnées extrêmes; 3° le gaz se refroidit à t_1 et sous la

Fig. 409.



même pression, repasse au volume OV_1 sous la pression $P_1 V_1 = P'_1 V_2$; 4° enfin, sans changer de température, il reprend le volume V_2 et la pression $P_2 V_2$ cède à un réfrigérant plein d'eau la cha-

leur q' et dépense un travail Eq' équivalent à l'aire hyperbolique $V_1 V_2 P_1 P'_1$. On aura donc

$$\frac{q - q'}{q} = \frac{Eq - Eq'}{Eq} = \frac{\text{surf. } V_1 V_2 P_1 P'_1 - \text{surf. } V_1 V_2 P'_1 P_1}{\text{surf. } V_1 V_2 P_1 P'_1},$$

or

$$\text{surf. } V_1 V_2 P_1 P'_1 = P_2 V_1 \ln \frac{P_2}{P_1} \quad \text{et} \quad \text{surf. } V_1 V_2 P'_1 P_1 = P_1 V_2 \ln \frac{P_2}{P_1}.$$

En remplaçant,

$$\frac{q - q'}{q} = \frac{V_1 - V_2}{V_1} = \frac{\alpha(t_1 - t_2)}{1 + \alpha t_1}.$$

Et enfin, en exprimant les températures à partir du zéro absolu, c'est-à-dire en posant $t_1 = \theta_1 - \frac{1}{\alpha}$, $t_2 = \theta_2 - \frac{1}{\alpha}$, on a pour la valeur du coefficient économique

$$\frac{q - q'}{q} = \frac{\theta_1 - \theta_2}{\theta_1}.$$

Il y a plusieurs sortes de machines à gaz. Dès 1816, Robert Stirling en avait construit une dont les conditions différaient de la précédente; le gaz était d'abord chauffé à volume constant, puis dilaté à température constante, ramené à sa température primitive en conservant son second volume, enfin comprimé jusqu'à son état primitif en conservant sa température. Il y a encore d'autres genres de machines où l'air se dilate et se contracte, se réchauffe et se refroidit suivant des modes qui diffèrent de ceux qu'ont adoptés R. Stirling et

Ericsson ; mais quels que soient ces modes d'opération, pourvu que le rapport $\frac{q - q'}{q}$ soit maximum, c'est-à-dire qu'il n'y ait point de chaleur inutilement dépensée à changer la température des corps, on démontre que le coefficient économique est toujours égal à $\frac{\theta_1 - \theta_0}{\theta_1}$.

Il semble donc que cette expression soit indépendante du mode de mécanisme employé. Nous allons, en effet, montrer que cette expression est générale et qu'elle s'applique à toutes les machines à feu.

CONSTANCE DU COEFFICIENT ÉCONOMIQUE. — Pour cela, nous ferons d'abord remarquer que toutes sont réversibles, c'est-à-dire qu'en les forçant par une dépense continue de travail à se mouvoir en sens contraire de leur marche habituelle, elles deviennent des machines à produire de la chaleur. Soit, par exemple, la machine à vapeur : au moment où le piston commencera à monter, le bas du cylindre communiquera avec le condenseur, où se formera de la vapeur à t_0 degrés qui entraînera la quantité de chaleur q' . Quand le piston redescendra, il la comprimera et la condensera ; le travail de ce piston créera $q - q'$ calories, et toute la chaleur entraînée par cette eau, c'est-à-dire q , sera transportée dans la chaudière. Cela posé, admettons que le coefficient économique puisse être inégal pour deux machines à feu quelconques qui fonctionnent au maximum entre les mêmes limites de température ; qu'il soit pour l'une $\frac{q - q'}{q}$, et pour l'autre $\frac{q_1 - q'_1}{q_1}$, expression dans laquelle nous supposerons $q_1 - q'_1 = q - q'$. Nous pouvons associer les deux machines de manière qu'elles aient la même chaudière et le même condenseur, et de façon que le travail créé par la première se transforme en chaleur dans la seconde. Celle-là consomme une quantité $q - q'$ de chaleur et en transporte une quantité totale q de la chaudière au condenseur, du corps chaud au corps froid ; elle crée une quantité $E(q - q')$ de travail. Ce travail, appliqué à la deuxième machine qui est retournée, puisera q'_1 chaleur par la vaporisation de l'eau du condenseur, y ajoutera par le travail de

compression une quantité $q_1 - q'$, égale à $q - q'$, et transportera finalement la quantité totale q_1 du condenseur à la chaudière, du corps froid au corps chaud.

Les deux machines continueront indéfiniment leur mouvement, puisque la chaleur perdue dans la première sera reproduite dans la seconde, et il y aura finalement $q_1 - q$ chaleur transportée du corps froid vers le corps chaud, quantité positive si on suppose $q_1 > q$, c'est-à-dire si la machine retournée est celle dont le coefficient économique est le plus petit. Or, la possibilité de transporter de la chaleur d'un corps plus froid à un autre qui l'est moins par un mécanisme qui fonctionnerait de lui-même, peut être considérée comme aussi impossible à réaliser que le mouvement perpétuel; au moins est-elle en dehors de toutes les indications de l'expérience.

Nous pourrions associer de la même manière une machine à gaz, avec une machine à vapeur retournée, et répéter le même raisonnement; nous admettrons donc que q_1 ne peut différer de q ; que dans toutes les machines à feu, quels que soient le mécanisme et les corps employés à transformer la chaleur en force, le coefficient économique est le même et égal à

$$\frac{q - q'}{q} = \frac{\theta_1 - \theta_0}{\theta_1}.$$

La simplicité merveilleuse de cette loi est une nouvelle preuve des services que peut rendre la théorie mécanique. Elle va nous permettre en outre de discuter les avantages des divers moteurs à feu.

Nous voyons tout d'abord que le coefficient économique, absolument indépendant des substances employées à transformer la chaleur, varie exclusivement avec θ_1 et θ_0 . Pour une machine à 5 atmosphères, sans condenseur, le coefficient est égal à $\frac{1}{8}$. Une condensation augmente l'effet utile puisqu'elle diminue θ_0 ; si elle se fait à 40 degrés, il est égal à $\frac{1}{4}$; en employant de la glace, il serait à peu près $\frac{1}{3}$, et enfin, si cette condensation avait lieu à -273 degrés, il deviendrait égal à l'unité; toute la chaleur serait utilisée.

On ne peut pas abaisser au delà de 40 degrés la température du condenseur, mais on peut élever celle de la chaudière. Seulement, l'énorme augmentation de pression qui en résulte amène des dangers qu'il n'est pas possible de conjurer. L'emploi des gaz permet de les éviter, puisqu'il ne faut pas moins de 273 degrés pour augmenter la pression de 1 atmosphère. Mais l'air, quand il est très-chaud, attaque promptement les surfaces et les joints des appareils. On remédierait à ces inconvénients en surchauffant la vapeur avant de l'introduire dans le piston. Enfin, on a essayé avec avantage des machines à deux liquides, machines accouplées, l'une fonctionnant entre τ_1 et τ , alimentée par de l'eau, l'autre mise en mouvement par la vapeur d'éther ou de chloroforme, vapeur qui se forme aux dépens de la chaleur gagnée par le condenseur de la première machine et qui fonctionne entre les limites τ et τ_2 . Cela revient, comme on le voit, à éloigner les températures extrêmes entre lesquelles se meut l'appareil. Tels sont les principaux résultats de la théorie mécanique de la chaleur. On la verra bientôt s'appliquer avec une même netteté aux phénomènes de la vie et aux expériences de l'électricité dynamique.



CINQUANTE-QUATRIÈME LEÇON.

DES SOURCES DE CHALEUR.

Sources mécaniques. — Machine de MM. Beaumont et Mayer. — Projectiles. — Aérolithes. — Vents. — Chutes d'eau. — Marées. — Quantité de chaleur équivalente à la force vive de la terre.

Chaleur solaire; sa mesure. — Pyrhéliomètre. — Hypothèse sur la nature du soleil. — Idée de J.-R. Mayer. — Résultats de M. W. Thomson. — Constitution physique du soleil. — Taches. — Photosphère. — Hypothèse de Wilson. — Hypothèse de M. Faye.

Sources chimiques. — Expériences de Lavoisier, de Rumford, de Despretz, de Dulong, de MM. Favre et Silbermann. — Résultats. — Conséquences générales. — Combinaisons par voie humide. — Explication théorique de la chaleur chimique. — Chaleur animale. — Étude chimique de la respiration. — Siège des combustions. — Nature des actions chimiques. — Mesure de la chaleur animale. — Théorie de R. Mayer. — Expériences de M. Hirn, de M. Bécclard, de M. Frankland.

SOURCES MÉCANIQUES.

Nous avons vu comment Rumford avait le premier transformé le travail d'un cheval en chaleur. Dans ces conditions, l'opération est loin d'être économique; mais il se peut qu'elle le devienne si l'on emploie le travail d'une chute d'eau. MM. Beaumont et Mayer ont construit une machine destinée à cette transformation. Elle se compose d'une chaudière de 2 mètres de longueur qui contient, suivant son axe, un long tube conique de cuivre. Dans ce tube s'emboîte un cône couvert de chanvre tressé et huilé qu'on fait tourner avec une vitesse de quatre cents tours par minute, qui frotte dans sa boîte et développe assez de chaleur pour élever en une heure 400 litres d'eau à 130 degrés et la réduire en vapeur; on peut ensuite employer cette vapeur au chauffage. On remarquera que ce générateur de chaleur pourrait être mis en mouvement par une machine à vapeur à basse pression dont la chaudière serait

chauffée à 100 degrés, et dont le travail échaufferait jusqu'à 130 degrés l'eau du générateur de chaleur. En somme, de l'eau à 100 degrés échaufferait par un intermédiaire mécanique une autre quantité d'eau jusqu'à 130 degrés. A ce point de vue, ces transformations ont un intérêt réel.

PROJECTILES. — Un boulet dont la vitesse est v et le poids P recèle une somme de forces vives égale à $\frac{P}{g} v^2$ et un travail $E = \frac{P v^2}{2g}$. Si le boulet s'arrête tout à coup, ce travail se transforme en une quantité de chaleur q , qui est égale au produit du poids P par l'élévation de température θ et par la chaleur spécifique C : on a

$$E = \frac{P v^2}{2g} = q E = PC \theta E; \quad \theta = \frac{v^2}{2g CE}.$$

Il est donc facile de calculer la température qu'aurait le projectile au moment de son arrêt brusque, si la chaleur développée par le choc ne se partageait entre le boulet et l'obstacle qui lui est opposé. En supposant v égal à 500 mètres par seconde, une balle de plomb s'échaufferait de 800 et un boulet de fer de 300 degrés. L'échauffement est indépendant du poids et en raison inverse de la chaleur spécifique.

AÉROLITHES. — Cet échauffement est proportionnel au carré v^2 de la vitesse. Si au lieu de 500 mètres elle était de 1 kilomètre, le projectile de fer s'échaufferait quatre fois plus, ou de 1200 degrés; si elle était égale à 2 kilomètres, il arriverait à la température de 4800 degrés. Or, on sait que certaines météorites sont en fer à peu près pur, qu'elles ont des vitesses énormes de 10 à 100 kilomètres par seconde, et qu'elles plongent dans l'atmosphère à un moment donné. Elles y éprouvent une résistance progressive, et au bout de quelques secondes leur vitesse est sensiblement anéantie. De là un énorme développement de chaleur partagé entre l'air environnant qui devient lumineux tout autour, et la masse météorique qui s'échauffe superficiellement, qui brûle et se volatilise. Si c'est une étoile filante ordinaire, il en résulte un peu de poussière qui tombe sur le sol. Si la masse est

considérable, elle fond à la surface, qui se couvre d'une sorte de vernis. En général, l'air exerce sur la partie antérieure d'un bolide une pression suffisante pour le briser en fragments enflammés. Le plus souvent ces fragments ont une texture terreuse; quelquefois leur intérieur a conservé la température des espaces célestes. On a calculé que si la terre était tout à coup arrêtée dans son mouvement de translation, elle s'échaufferait comme un aérolithe de plusieurs milliers de degrés, et qu'elle se volatiliserait. Si, après s'être arrêtée, elle tombait sur le soleil, il en résulterait autant de chaleur que par la combustion de seize cents globes de charbon égaux à son volume.

VENTS. — A l'équateur, l'air fait une double provision de chaleur, d'abord parce qu'il se charge de vapeur d'eau, ensuite parce qu'il s'échauffe. Devenu plus léger, il s'élève dans les régions supérieures, où il transporte, en partie au moins, la vapeur qu'il contenait en se dilatant. Il fait un double travail, celui de son ascension et celui de sa dilatation, ce qui produit une double destruction de chaleur, et sa température baisse. Il s'élance alors vers les pôles sous forme de deux courants très-élevés, les courants équatoriaux, et redescend ensuite sur le sol aux latitudes moyennes. Il accomplit alors un travail inverse et égal au précédent, puisqu'il reprend son volume et sa pression primitive, et qu'il redescend au même niveau. C'est ainsi qu'il rapporte aux contrées tempérées toute la chaleur et toute l'eau qu'il avait empruntées aux zones torrides.

PLUIES. — La plus grande partie de l'eau est restituée à l'état de pluie. A partir de la hauteur h où elle se forme jusqu'au moment où elle atteint le sol, elle fait un travail $P h$ qui se transforme en une quantité de chaleur q , et qui élève sa température de θ . Sa chaleur spécifique étant égale à l'unité, on a

$$P h = q E = P \theta E, \quad \theta = \frac{h}{E} = \frac{h}{430}.$$

Pour chaque mètre de chute, la température de la pluie augmente de $\frac{1}{430}$ de degré, soit 1 degré par chaque fois 430 mètres de chute.

FLEUVES. — Arrivée sur le sol, la pluie se réunit en rivières qui retournent à la mer. Comme leurs vitesses sont à peu près constantes, on peut dire qu'elles s'échauffent de 1 degré par chaque abaissement de niveau égal à 430 mètres. La chute du Rhin est égale à 20 mètres, l'augmentation de température est de $\frac{1}{70}$ de degré. En admettant que le courant débite 210 000 kilogrammes d'eau en une seconde, il produirait 864 000 000 de calories en un jour, ce qui suffit pour fondre 12 000 mètres cubes de glace. Chemin faisant, les fleuves font tourner des moulins : c'est un emprunt qu'on fait à leur force vive, qui sert à faire un travail mécanique, mais cesse de produire de la chaleur. Ce travail, en réalité, est fait par le soleil, qui a élevé les eaux.

MARÉES. — L'action combinée du soleil et de la lune détermine en deux points opposés des mers deux surélévations du niveau des eaux qui pendant vingt-quatre heures occupent sensiblement la même position par rapport à la lune, mais qui font le tour de la terre, puisque celle-ci tourne. Elles agissent comme un frein immobile qui serrerait la terre; elles tendent à diminuer sa vitesse de rotation d'une quantité qui a été récemment calculée par M. Delaunay. D'après ce savant, cette influence est minime; elle augmenterait la durée du jour de 1 seconde en 100 000 ans; elle détruirait le mouvement de rotation du globe en 86 millions de siècles. Cette perte de force vive détermine un développement de chaleur qu'on peut calculer et qui est considérable, à cause de la grande dimension de la terre. Si la rotation terrestre cessait entièrement, elle développerait autant de chaleur que le soleil en envoie pendant quatre-vingt-un jours; comme elle doit s'arrêter en 86 millions de siècles, elle en développe par année à peu près autant que le soleil en un millième de seconde.

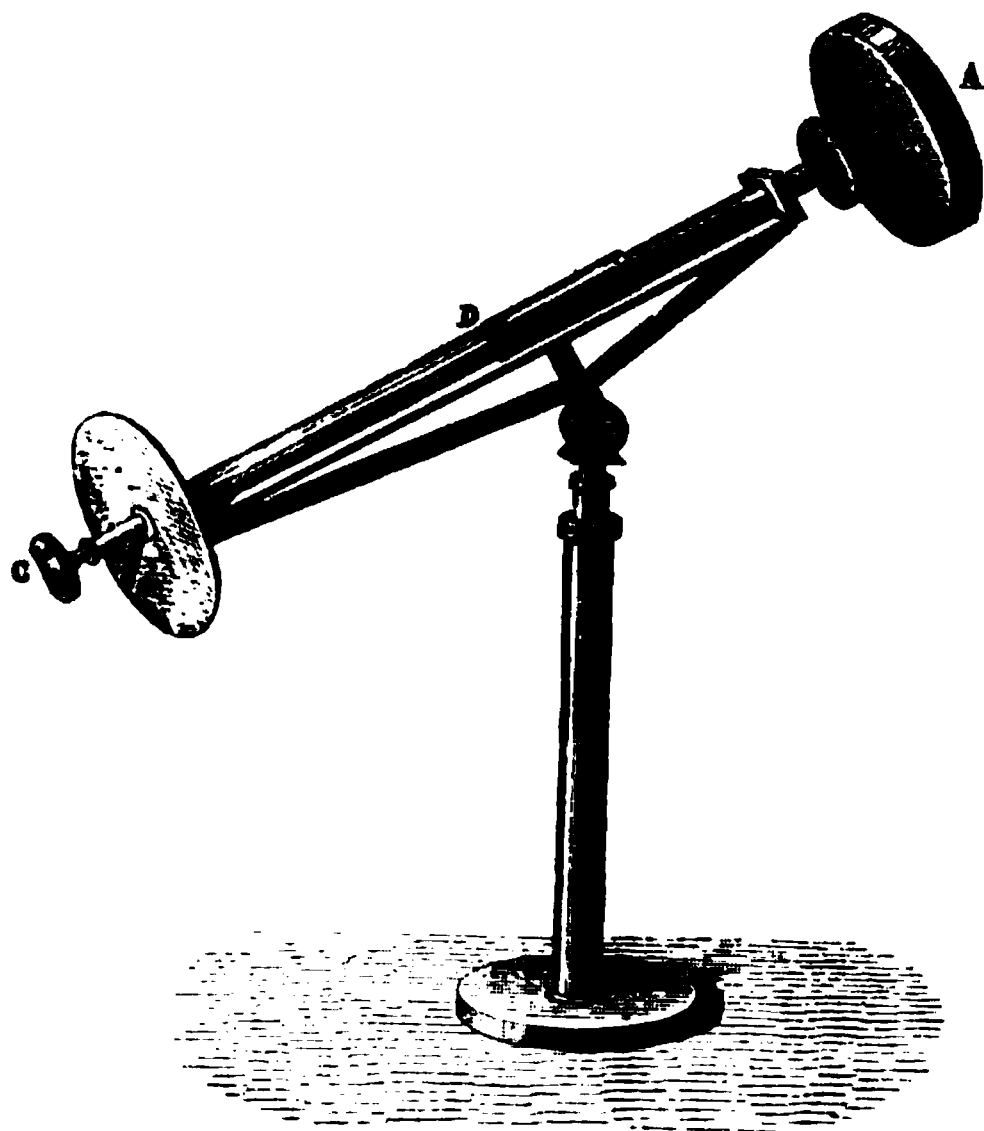
On peut utiliser la force de la marée pour un travail mécanique; ce travail est pris, non plus à la chaleur solaire, mais à la force de rotation de la terre.

CHALEUR SOLAIRE.

EXPÉRIENCES DE M. POUILLET. — Après quelques essais tentés par Saussure et Herschel, M. Pouillet a réussi à mesurer ap-

proximativement la quantité de chaleur envoyée par le soleil; il employa pour cette recherche des instruments qu'il a nommés *pyrhéliomètres*. La *fig. 410* représente l'un d'eux.

Fig. 410.



Il se compose d'un vase cylindrique plat AT dont la base antérieure A, destinée à absorber les rayons solaires, est couverte de noir de fumée, et qui est argenté et poli sur les autres parties de sa surface qui doivent rayonner le moins possible. Il est rempli d'eau distillée et il constitue un calorimètre équivalent à un poids total d'eau que je désignerai par P. Il reçoit le réservoir d'un thermomètre TD dont la tige est maintenue dans un tube de cuivre fendu prolongé jusqu'au bouton C. Tout cet appareil est soutenu par un support dans lequel on peut le faire tourner autour de l'axe CT, afin de mêler les couches d'eau, et qui permet de l'orienter de façon qu'il reçoive normalement les rayons solaires sur sa face antérieure A. Cette condition est réalisée lorsque l'ombre de cette face vient exactement couvrir un disque circulaire qui a la même dimension et qui est fixé à la partie opposée de l'instrument.

Voici maintenant comment M. Pouillet se sert de cet appareil. 1° Il observe sa variation de température pendant cinq minutes en le préservant de l'action solaire par un écran : supposons que le thermomètre baisse d'un nombre de degrés r ; 2° il enlève l'écran et laisse arriver pendant cinq minutes les rayons solaires qui sont absorbés et déterminent un réchauffement G ; 3° enfin il replace l'écran, et pendant cinq autres minutes il observe un nouveau refroidissement r' . Évidemment le pyrhéliomètre s'est refroidi pendant les cinq minutes moyennes d'une quantité égale à $\frac{r + r'}{2}$, et le réchauffement occasionné par le soleil serait pendant ce temps égal à $G + \frac{r + r'}{2} = t$, si le rayonnement du vase AT était nul. Par conséquent, la chaleur absorbée est Pt ; elle serait pendant une minute et sur un centimètre carré $\frac{Pt}{58}$, si on désigne par S la surface antérieure du pyrhéliomètre.

Comme on croyait, à l'époque où ces expériences ont été exécutées, que le noir de fumée possède un pouvoir absorbant absolu, cette quantité de chaleur, que nous appellerons c , fut prise comme représentant celle que le soleil verse en une minute sur un centimètre carré. Il en verse évidemment davantage, et pour corriger cette cause d'erreur il faudrait tenir compte de la diffusion.

Désignons par A la quantité de chaleur que le soleil enverrait pendant une minute sur un centimètre carré de surface placé à la limite supérieure de l'atmosphère. En traversant l'air pour arriver jusqu'au sol, cette chaleur doit être absorbée en proportion d'autant plus grande, que la couche atmosphérique est plus épaisse, et conséquemment elle doit diminuer suivant une loi que nous allons chercher, à mesure que le soleil baisse sur l'horizon.

Si les radiations solaires étaient d'espèce unique, si en outre l'atmosphère était une substance diathermane homogène, la quantité de chaleur qui arriverait à la terre pourrait se représenter par la formule connue $A\alpha^e$, α étant le coefficient de transmission, et e l'épaisseur de l'air traversé.

A la vérité, ces conditions ne sont point réalisées, puisque

les rayons solaires sont composés d'un nombre infini de radiations simples qui ont chacune un coefficient α différent, et aussi puisque l'air n'est point homogène à diverses hauteurs. On peut néanmoins penser que la formule précédente pourra s'appliquer approximativement si l'on donne à α une valeur moyenne et si l'on considère l'atmosphère comme homogène. M. Pouillet prend pour unité la hauteur verticale de l'atmosphère qu'il suppose égale à $\frac{1}{5}$ du rayon terrestre, ce qui permet de calculer aisément l'épaisseur e traversée par les rayons solaires dans une direction quelconque.

Pour voir si cette formule se justifie, nous supposons que l'on fasse avec le pyrhéliomètre des observations suivies pendant toute une journée parfaitement sereine, et qu'on détermine les chaleurs c, c', c'' versées pendant une minute sur un centimètre carré lorsque les épaisseurs atmosphériques traversées sont e, e', e'', \dots . On devra avoir

$$c = A\alpha^e, \quad c' = A\alpha^{e'}, \quad c'' = A\alpha^{e''}, \dots,$$

d'où

$$\frac{c}{c'} = \alpha^{e-e'}, \quad \frac{c}{c''} = \alpha^{e-e''}, \dots$$

On pourra donc calculer α , qui devra être constant pendant toute la durée du jour si l'atmosphère conserve la même transparence. C'est en effet ce que M. Pouillet a reconnu. D'ailleurs α varie d'un jour à l'autre entre 0,7244 et 0,7888.

Il résulte de là qu'un rayon solaire étant A avant de traverser l'atmosphère, et $A\alpha$ quand il l'a parcourue dans le sens vertical, cette atmosphère ne laisse passer que les 0,75 de la chaleur solaire dans la verticale, et $(0,75)^e$ dans une direction inclinée.

M. Pouillet a tiré de ces expériences les conclusions suivantes. La chaleur reçue à la surface du sol étant $c = A\alpha^e$ et α étant déterminé comme nous venons de le faire, on peut calculer A que l'on trouve constant et égal à 1°,7633. Cela veut dire que si l'atmosphère n'existait pas, chaque centimètre carré de la surface terrestre recevrait 1,7633 calories pendant une minute, $1,7633 \times 60 \times 12$ pendant vingt-quatre heures, et $1,7633 \times 60 \times 12 \times 364$ pendant une année. En faisant le calcul, on trouve que cette chaleur serait suffisante pour

fondre une couche de glace qui envelopperait la terre et aurait 31^m,89 d'épaisseur.

Si maintenant on décrit une sphère concentrique au soleil avec le rayon de l'orbite terrestre, le soleil enverrait sur cette sphère une quantité de chaleur capable de fondre en une année une épaisseur de glace égale à 2(31^m,89); et si toute cette glace était transportée sur le globe du soleil, elle y formerait une couche d'épaisseur égale à 1547 lieues. Le soleil peut donc fondre en une année une couche de glace qui l'envelopperait et qui aurait 1547 lieues d'épaisseur.

Il n'est pas besoin de dire que cette évaluation ne peut être qu'approximative. On commet nécessairement des erreurs énormes en concluant la chaleur versée sur des surfaces aussi grandes de celle qu'on a mesurée sur une étendue de quelques centimètres. Il faut en outre se rappeler que le pyréliomètre n'absorbe qu'une fraction de la chaleur solaire et non point la totalité, ce qui rend inexacts les mesurés de la chaleur solaire considérées d'une manière absolue.

EXPÉRIENCES DE MM. FORBES ET KAEMTZ. — Depuis les travaux de M. Pouillet, MM. Forbes et Kaemtz, par des observations faites simultanément au sommet et au pied des Alpes, ont montré que la formule $A\alpha'$ ne s'applique point exactement à l'atmosphère, ce qu'il était aisé de prévoir. Le soleil envoie en effet deux espèces de radiations, les unes obscures qui sont très-absorbables, les autres lumineuses qui ne le sont point; d'où il suit qu'en traversant l'atmosphère elles éprouvent des actions fort inégales. Les dernières pénètrent l'air sans y être affaiblies, absolument comme elles pénètrent tous les corps transparents. Elles n'entrent dans le faisceau total que dans la proportion de 20 pour 100. Les radiations obscures, au contraire, sont absorbées en très-grande proportion dans les couches supérieures et en quantité d'autant moindre dans les parties inférieures, qu'elles ont déjà parcouru une plus grande épaisseur atmosphérique. Dans le cas de la transmission verticale, M. Forbes trouve que ces radiations obscures s'affaiblissent dans le rapport de 80 à 33, le faisceau total dans le rapport de 80 + 20 ou 100 à 33 + 20 ou 53.

Depuis cette époque, l'important travail de M. Tyndall (p. 260)

est venu montrer que l'air sec et pur laisse passer intégralement la chaleur obscure, et que c'est la vapeur d'eau qui l'absorbe.

Ces travaux ne détruisent en rien les résultats numériques obtenus par M. Pouillet. Il reste donc constant que le soleil dépense une énorme quantité de chaleur, qui fondrait par heure 732 mètres de glace à sa surface, et qui ne pourrait être engendrée que par la combustion, pendant le même temps, d'une épaisseur de houille égale à 3 mètres.

Quelle peut être l'origine de cette chaleur? On s'est contenté pendant longtemps de dire que le soleil est un corps chaud, ayant de longue date une provision de chaleur qu'il dépense lentement, et qui est si grande, qu'elle ne paraît pas avoir diminué depuis les époques historiques. Cette hypothèse ne résiste pas à une discussion sérieuse. En supposant que le soleil ait la plus grande capacité calorifique possible, celle de l'eau, et une conductibilité parfaite, il se serait refroidi de 8300 degrés depuis cinq mille ans : les hommes auraient dû s'en apercevoir. On ne fait pas une théorie plus satisfaisante en disant que le soleil est un foyer de matières en combustion. S'il était tout entier composé de houille brûlant avec assez de rapidité pour donner la même somme de chaleur, il se serait éteint après cinq siècles. On s'est demandé si la surface du soleil ne frotterait pas contre un frein extérieur. Outre que cette hypothèse est physiquement impossible, elle serait encore insuffisante. En effet, le soleil fait un tour en vingt-cinq jours ; il a trois cent mille fois la masse de la terre ; sa force vive totale de rotation est connue : en la transformant en chaleur, on ne fournirait au rayonnement solaire que pour cent vingt-cinq années.

Puisque ni un approvisionnement antérieur, ni une action chimique ne suffisent pour expliquer cette formidable dépense de force, on est amené à penser que le soleil se renouvelle perpétuellement. Voici l'hypothèse de J.-R. Mayer.

Buffon croyait que les comètes sont des réservoirs de chaleur qu'elles vident sur le soleil. Cette idée n'a besoin que d'être expliquée pour être admise, car la matière cosmique des comètes, lorsqu'elle tombe sur le soleil, perd la vitesse qu'elle possédait et qui se transforme en chaleur. Outre les comètes, il y a des étoiles filantes ; elles sont assez rares sur la terre.

excepté à deux époques, le 12 août et le 13 novembre, où elles deviennent tellement abondantes, qu'on a quelquefois comparé leur chute à celle des flocons de neige; mais elles doivent être plus nombreuses au voisinage du soleil. Or, nous avons vu que c'est à la destruction subite de leurs vitesses que les solides doivent leur échauffement et leur illumination. N'est-il pas possible qu'une chute perpétuelle de bolides entretienne sur le soleil une perpétuelle incandescence? Cet astre est enveloppé d'un amas considérable de lumière que les astronomes ont nommé *lumière zodiacale*, qui ne peut s'expliquer qu'en la supposant émise par une multitude de corps. Enfin, l'étude de la comète d'Encke a appris qu'elle éprouve dans l'espace une résistance qui diminue progressivement son grand axe, ainsi que le temps de sa révolution. Elle voyage donc au milieu d'une matière résistante; elle finira par tomber sur le soleil; tous les astéroïdes qui roulent autour de lui en feront autant; la terre éprouvera le même sort dans une période incalculable de siècles. Tout cela permet de supposer que le soleil se nourrit de corpuscules qui tombent à sa surface.

Ils peuvent tomber normalement. Dans ce cas, venant de l'infini, ils arrivent avec une vitesse de 444 kilomètres, et leur force vive se détruisant ils produisent autant de chaleur que la combustion de neuf mille fois leur poids de houille. Mais tous ne tombent point normalement; il y en a qui arrivent tangentiellement à la surface solaire, et pour eux le nombre précédent est réduit à quatre mille.

Si donc le nombre de ces corpuscules était assez considérable, ils maintiendraient l'incandescence du soleil, mais à la condition d'augmenter sa masse et de produire dans le système du monde une perturbation progressive. Le calcul a montré que pour entretenir cette source de chaleur, il faudrait que le soleil reçût annuellement une couche égale à 20 mètres d'astéroïdes; c'est peu de chose, et il faudrait quarante siècles pour que cette accumulation produisît une augmentation égale à $\frac{1}{10}$ de seconde dans le diamètre apparent de l'astre. Mais cet amas aurait un autre effet, il diminuerait d'une heure en cinquante-trois ans la vitesse de rotation du soleil autour de son axe, effet qui serait aisément observé; mais c'est là justement

le point faible du système, car depuis l'origine du monde la rotation solaire devrait être anéantie.

M. W. Thomson a calculé l'effet que produirait sur le soleil la chute des diverses planètes; il est arrivé au résultat suivant, qui exprime dans la première et la deuxième colonne le temps pendant lequel s'entretiendrait le rayonnement solaire, si la vitesse de translation ou de rotation des planètes était transformée en chaleur.

	Ans.	Ans.	Jours.
Soleil.....		116	
Mercure.....	7		15
Vénus.....	84		99
Terre.....	95		81
Mars.....	13		7
Jupiter.....	32240	14	144
Saturne.....	9650	2	127
Neptune.....	1890		71

M. Faye a récemment proposé une autre hypothèse. Pour la bien comprendre, il est nécessaire de donner quelques détails sur la constitution du soleil. Vue au télescope, la surface solaire semble enveloppée d'un réseau à mailles étroites et toujours en mouvement. Accidentellement on y distingue des rides lumineuses qu'on nomme facules et qui sont superposées à la masse, puis des taches sombres. Pendant les éclipses totales, on remarque en dehors du disque lumineux des protubérances rosées, quelquefois détachées de l'astre, et qui sont évidemment des nuages; enfin il est certain, par des raisons qui seront développées en optique, que le tout est enveloppé d'une atmosphère contenant à l'état de vapeurs la plupart des corps simples que la chimie a trouvés sur la terre.

Le soleil tourne de l'ouest à l'est, de droite à gauche, autour d'un équateur sensiblement confondu avec le plan de l'écliptique. On s'en aperçoit en voyant les taches apparaître sur le bord de droite et disparaître sur celui de gauche. Or M. Carrington a découvert en 1856 que la durée de leur révolution est inégale; qu'elle augmente avec leur latitude héliocentrique, et inégalement pour les deux hémisphères. Voici la durée de leur révolution pour les diverses latitudes :

Durée.....	25 ^j ,09	25 ^j ,39	25 ^j ,71	26 ^j ,00	27 ^j ,52	27 ^j ,45
Latitude...	0°	10°	20°	30°	37°	50°

Il n'y a pas de taches aux latitudes plus élevées. Cette inégalité du mouvement de rotation du soleil prouve irrécusablement que sa surface n'est pas solide, ni même liquide, mais composée d'un gaz très-éclairant.

Arago, ayant étudié la lumière solaire, reconnut qu'elle n'est point polarisée, même aux bords; or elle le serait si la surface était solide ou liquide. Il faut donc qu'elle soit gazeuse. A la vérité, M. Kirchhoff a récemment admis que cette surface est liquide; mais les arguments sur lesquels il s'appuie subsistent en entier si elle est gazeuse, pourvu qu'elle soit rendue éclairante par la présence de particules solides incandescentes comme la flamme du gaz ou de l'huile. Cette enveloppe se nomme *photosphère*.

Les taches sont des cavités creusées dans la photosphère; elles sont très-sombres en leur milieu : c'est le fond du trou; plus éclairées sur les bords, qui sont les parois de la cavité. C'est Wilson de Glasgow qui le premier a soutenu que les taches sont des creux. Il s'est appuyé sur une raison péremptoire, c'est que les parois paraissent égales quand l'entonnoir est vu de face au milieu du soleil; mais à mesure qu'il s'approche du bord gauche de l'astre, la paroi gauche augmente, et celle de droite disparaît, comme le veut la perspective. En outre, on voit souvent des taches voisines séparées par une crête lumineuse : celle-ci disparaîtrait en s'approchant du contour du soleil, et serait couverte par les taches, si elles étaient des nuages superposés à la photosphère. Elle reste au contraire toujours distincte, comme cela doit être si elles sont des creux. Enfin M. Warren de la Rue a enlevé tous les doutes en prenant deux images photographiques du soleil à quelques jours d'intervalle. En les regardant dans un stéréoscope, on voit les taches distinctement en creux.

Partant de ces observations, Wilson de Glasgow admit que le soleil est formé d'un noyau obscur enveloppé d'une photosphère gazeuse. Herschel adopta cette idée en la complétant, c'est-à-dire en supposant entre le noyau et la photosphère une enveloppe moyenne qui aurait, suivant lui, la propriété de réfléchir totalement la chaleur de la photosphère, de sorte que le noyau pourrait être froid et même être habité. Ainsi formulée, cette hypothèse était inadmissible. Il n'y a dans la

nature aucune substance qui réfléchisse totalement; l'enveloppe intermédiaire ne peut empêcher la chaleur de la photosphère d'arriver peu à peu au noyau, et celui-ci ne peut être ni moins chaud ni moins brillant que la photosphère. C'est ce que M. Kirchhoff a irrécusablement démontré.

La théorie de M. Faye ne soulève pas cette objection. Elle admet que le soleil a été formé, à l'origine des temps, par la condensation d'une matière cosmique et que la perte énorme de force vive qui est résultée de l'attraction de cette matière a accumulé dans le soleil l'énorme quantité de chaleur qu'il possède. Suivant les calculs de M. Helmholtz, elle aurait dû être 454 fois égale à celle que conserve encore aujourd'hui le soleil.

On sait que, suivant M. H. Sainte-Claire Deville, les matières à une très-haute température doivent être dissociées, c'est-à-dire ne plus obéir à aucune affinité chimique. M. Faye s'empare de cette idée et admet que dans l'intérieur de la masse solaire la matière est dissociée par une température élevée au delà de toute proportion, et qu'elle n'a dans ce cas qu'un pouvoir émissif faible : c'est celui des taches. Mais à la surface extérieure du globe solaire la température s'abaisse par le rayonnement jusqu'à 5 à 6000 degrés et même plus bas, jusqu'à ce que les affinités commencent à agir. Alors les corps chimiques se forment et constituent la photosphère, qui est un gaz mêlé de particules solides. Ces particules, attirées par le noyau, tendent à pénétrer à l'intérieur; elles y retrouvent la température de dissociation et se détruisent; en même temps elles sont remplacées à la surface par d'autres particules dissociées qui se refroidissent à leur tour et se réassocient. La photosphère serait ainsi le siège de courants verticaux montants et descendants; et l'on conçoit, sans qu'il soit nécessaire d'y insister, que la rotation des taches puisse être inégale aux diverses latitudes. On voit, par ce que nous en avons dit, qu'on est loin d'être fixé sur la nature du soleil. L'idée de cet état particulier de la matière constituant à une température extrême un réservoir prodigieux de force, qui se dépense progressivement à mesure que les masses chimiques se constituent, a quelque chose de séduisant; mais il faut bien avouer qu'elle est jusqu'à présent une des hypothèses les plus gratuites qu'on ait jamais faites.

CHALEUR DÉGAGÉE DANS LES ACTIONS CHIMIQUES.

EXPÉRIENCES DE LAVOISIER ET DE RUMFORD. — Lavoisier chercha le premier à mesurer la chaleur dégagée pendant les actions chimiques, et en particulier pendant la combustion de l'hydrogène et du charbon. Il faisait brûler un poids déterminé de ces substances au milieu de son calorimètre et mesurait la quantité de glace fondue. Mais tous les nombres qu'il obtint sont trop faibles.

Rumford reprit ces mesures avec un calorimètre spécial (fig. 411) composé d'une caisse en cuivre mince pleine d'eau

Fig. 411.

et contenant un large serpentín BEC dont les deux extrémités étaient ouvertes dans l'air. Il plaçait sous la première B, qui était évasée, le foyer qu'il voulait étudier, et les produits de la combustion, entraînant avec eux la chaleur dégagée, circulaient dans l'intérieur et sortaient par EC après avoir pris la température de l'eau. Il employait la méthode de compensation et calculait, par la formule ordinaire, la chaleur cédée au calorimètre par un poids donné du combustible. Comme évidemment l'appareil ne recevait pas toute la chaleur développée par la combustion, les résultats devaient être et furent en effet trop faibles.

EXPÉRIENCES DE DESPRETZ ET DE DULONG. — Despretz perfectionna l'appareil de Rumford. Il faisait brûler le combustible au milieu d'un creuset de platine qui recevait un courant continu d'oxygène et d'où les produits formés s'échappaient par un serpentín. Tout le système plongeait entièrement dans un calorimètre plein d'eau, qui absorbait et mesurait la totalité de la chaleur développée. A peu près à la même époque, Dulong s'occupa du même sujet. Ses expériences n'ont

Fig. 412.

point été publiées de son vivant, mais le résumé des mesures fut retrouvé dans ses papiers, et M. Cabart, qui l'avait aidé dans ses recherches, fit connaître la forme du calorimètre employé et donna quelques détails sur la manière dont les expériences étaient conduites. L'appareil se composait d'une chambre à combustion A plongée dans un vase plein d'eau (fig. 412). L'oxygène y arrivait par le conduit B; les produits s'échappaient par un serpentín DEGF où les uns se condensaient et par où les autres se rendaient dans un gazomètre pour être ensuite mesurés et analysés. Dans les cas où le combustible était un métal, on ne pouvait mesurer le poids de ce métal brûlé. On s'est contenté d'exprimer la chaleur

dégagée par la fixation d'un litre ou d'un gramme d'oxygène. Nous donnons ici les résultats de Dulong.

	CALORIES PRODUITES PAR			
	1 LITRE de vapeur du combustible.	1 GRAMME de vapeur du combustible.	1 LITRE d'oxygène.	1 GRAMME d'oxygène.
Hydrogène	3106	34601	6212	4325
Gaz des marais	9587	13350	4793	3337
Oxyde de carbone	3130	2490	6260	4358
Gaz oléfiant	15338	12203	5113	3560
Alcool absolu	14375	6962	4792	3336
Charbon	3929	7295	3929	2735
Essence de térébenthine	70607	11567	5043	3511
Éther sulfurique	31335	9431	5256	3659
Huile d'olive	"	9862	"	"
Soufre	"	2601	"	2600
Fer	"	"	6216	4327
Étain	"	"	6508	4531
Cuivre	"	"	3722	2591
Antimoine	"	"	5484	3818
Zinc	"	"	7577	5275
Cobalt	"	"	5721	3983
Nickel	"	"	5323	3706

EXPÉRIENCES DE MM. FAVRE ET SILBERMANN. — On doit enfin à MM. Favre et Silbermann des mesures très-nombreuses et très-exactes. Leur appareil (*fig. 413*) est analogue au précédent. La chambre à combustion A est en cuivre doré; elle reçoit l'oxygène par deux tubes CC', BB'; le premier, qui communique avec un gazomètre, la maintient pleine de gaz à la pression ordinaire; le second BB', terminé par un orifice étroit, souffle sur le combustible. Les produits s'écoulent au dehors par un serpentin EHGG' ou se condensent dans une boîte G. Les corps que l'on veut brûler sont placés, s'ils sont liquides, dans des lampes à mèche d'amiante; s'ils sont solides, dans des vases de forme particulière; et quand ils sont gazeux, on les fait arriver par le tube BB'. Dans tous les cas, on les enflamme dans l'air et on les introduit rapidement

dans la chambre qu'on ferme ensuite par un couvercle à vis. Comme il est nécessaire de surveiller l'opération pour l'activer ou la ralentir, un tube KF, fermé par des lames d'alun et de verre et qui est muni d'un miroir incliné K, permet de voir à l'intérieur.

Enfin, cette chambre est placée dans un calorimètre fermé,

Fig. 413.

plein d'eau et qui contient un agitateur *mm*. Toutes les pièces de l'appareil sont évaluées *en eau*.

La durée d'une combustion étant souvent très-longue, il fallait se préoccuper tout spécialement d'abord de diminuer et ensuite de calculer exactement la chaleur perdue par le rayonnement. A cet effet, le calorimètre était poli extérieurement, placé dans un vase MM, et l'intervalle était rempli par une peau de cygne garnie de son duvet. Pour éviter enfin les variations brusques de la température

atmosphérique, tout cet appareil était plongé dans une dernière enceinte pleine d'eau. Pendant chaque minute, le calorimètre perdait par son refroidissement une fraction de degré $\Delta\theta$ qui était proportionnelle à l'excès $\theta - t$ de sa température sur celle de l'eau extérieure, et on la calculait par la formule de Newton

$$\Delta\theta = A(\theta - t).$$

RÉSULTATS. — Nous n'avons plus maintenant qu'à faire connaître les résultats de ces mesures. Voici d'abord les *chaleurs de combustion* des corps simples, c'est-à-dire le nombre de

calories produites par 1 gramme de ces substances, en prenant pour calorie la chaleur nécessaire pour élever 1 gramme d'eau de 1 degré.

Chaleur de combustion des corps simples.

Hydrogène avec l'oxygène...	34462,0
Hydrogène avec le chlore....	23783,3
Charbon de bois.....	8080,0
Charbon de sucre.....	8039,8
Charbon des cornues.....	8047,3
Graphite naturel.....	7796,6
Graphite des hauts fourneaux.	7762,3
Diamant.....	7770,1
Soufre natif.....	2261,8
Soufre cristallisé récemment.	2258,6
Soufre fondu depuis sept ans.	2216,8
Soufre mou.....	2258,0

La chaleur de combustion de l'hydrogène est 34 462 calories; elle est la moyenne de six expériences très-concordantes. Dulong avait trouvé 34601.

L'expérience présente des difficultés avec le charbon. On veut mesurer la chaleur qu'il dégage en se transformant en acide carbonique; mais, pendant sa combustion, il produit toujours une petite quantité d'oxyde de carbone; et conséquemment il faut ajouter à la chaleur C recueillie par le calorimètre celle que l'on obtiendrait en brûlant l'oxyde de carbone qui s'est formé. Pour cela on déterminait, en analysant les produits, le poids P' d'oxyde de carbone qu'ils contenaient; on le multipliait par sa chaleur de combustion qui est 2403 calories, et $C + P'(2403)$ représentait la chaleur totale que la combustion aurait produite si le charbon avait été entièrement transformé en acide carbonique. Par suite de cette correction, qui sera justifiée dans la suite, la chaleur de combustion du carbone s'est trouvée plus grande dans les mesures de MM. Favre et Silbermann que dans celles de Dulong.

On voit d'ailleurs que les diverses variétés de carbone à un égal degré de pureté chimique dégagent des quantités de chaleur inégales et d'autant plus grandes que la densité du combustible est moindre.

CONSÉQUENCES GÉNÉRALES. — Il résulte de ces expériences et de celles de Dulong qu'une quantité considérable de chaleur est dégagée toutes les fois qu'un corps simple et l'oxygène s'unissent par combustion vive; mais il est probable que les combinaisons oxygénées qui s'obtiennent par des moyens détournés sont, au contraire, accompagnées quelquefois d'une absorption de chaleur. Thenard avait déjà remarqué que la décomposition de l'eau oxygénée dégage de la chaleur; et MM. Favre et Silbermann ont constaté que, dans ce cas, 1 gramme d'oxygène mis en liberté produit 1303 calories. Ils ont admis, ce qui est vraisemblable, qu'en se combinant à l'eau pour la suroxyder, ce gramme d'oxygène absorberait 1303 calories,

Le protoxyde d'azote peut être décomposé par la chaleur en oxygène et en azote. A ce moment il dégage de la chaleur. MM. Favre et Silbermann l'ont démontré de la manière suivante. Ils brûlaient dans leur appareil un poids donné de charbon enfermé dans une corbeille métallique. Au centre de cette corbeille passait un tube infusible, où l'on faisait circuler du protoxyde d'azote qui était chauffé par le charbon et se décomposait en partie. La chaleur totale produite était la somme de celle qui était due à la combustion du charbon et de celle qui provenait de la décomposition du gaz; la première pouvait être calculée, retranchée du total observé, et le reste donnait le nombre de calories dégagées par la décomposition du gaz. On trouva 1090,5 calories pour chaque gramme d'oxygène mis en liberté. Conséquemment, 1090,5 calories doivent être absorbées pendant la combinaison de 1 gramme d'oxygène avec l'azote.

On a cru pendant longtemps que les chaleurs de combustion devaient suivre des lois simples analogues à celles des chaleurs spécifiques. Il n'en est rien, et cela est facile à concevoir si l'on remarque que les phénomènes de combinaison sont extrêmement complexes. Prenons pour exemple la formation de l'eau par la combustion de l'hydrogène : 1° les deux gaz s'unissent; 2° ils se condensent dans le rapport de 3 à 2 pour constituer de la vapeur d'eau; 3° cette vapeur passe à l'état liquide. Or il est évident que ces trois actions qui se superposent doivent développer des chaleurs qui s'ajoutent, et

c'est la somme de ces chaleurs que l'on mesure. En analysant de la même manière l'acte de combinaison de deux solides, le soufre et le charbon par exemple, on peut dire : 1° qu'ils passent à l'état gazeux, ce qui absorbe de la chaleur ; 2° qu'ils se combinent, ce qui en dégage ; 3° que le sulfure formé repasse à l'état liquide, ce qui rend libre sa chaleur latente. Par conséquent, le nombre de calories définitivement produites n'est qu'une différence entre des actions inverses. On voit donc que pendant toute combinaison il se produit une somme d'actions chimiques ou physiques accompagnées d'une somme de chaleurs absorbées ou dégagées que l'on mesure en bloc, sans distinguer l'une de l'autre les causes qui concourent à la développer. On ne peut donc espérer que cette somme de chaleur suive des lois simples.

L'hypothèse la plus naturelle que l'on puisse faire à ce sujet consiste à admettre que la chaleur totale définitivement dégagée ou absorbée pendant une combinaison est égale à la somme algébrique des chaleurs qui seraient individuellement dégagées ou absorbées par chacun des phénomènes qui se produisent pendant la combinaison, s'ils étaient successifs et indépendants. Cette hypothèse a été justifiée dans un grand nombre de cas particuliers parmi lesquels nous choisirons les exemples suivants :

I. Quand on brûle 1 gramme de charbon dans l'oxygène, il produit 8080 calories ; mais il en donne 11158 quand il brûle dans le protoxyde d'azote. Si notre hypothèse est vraie, la différence 3078 entre ces deux nombres représente la chaleur dégagée par la décomposition du protoxyde d'azote employé à brûler 1 gramme de charbon. D'où l'on conclut que, pour décomposer une quantité de ce gaz contenant 1 gramme d'oxygène, il faudrait $3078 \frac{C}{O} = 1139$ calories. Or l'expérience directe a donné 1090,5 (p. 486).

II. Quand on dissout 1 gramme de zinc dans l'acide sulfurique étendu : 1° l'eau se décompose et l'hydrogène est dégagé, ce qui absorbe un nombre de calories que j'appelle a ; 2° l'oxygène se combine avec le zinc, ce qui dégage x calories ; 3° enfin, l'oxyde de zinc anhydre se dissout dans l'acide et développe une quantité de chaleur que l'on peut déterminer

par une expérience directe et qui est égale à $335^{\circ},54$. On trouve que la chaleur totale dégagée dans cette triple action est égale à $567^{\circ},90$. On a donc

$$-a + x + 335^{\circ},54 = 567^{\circ},90,$$

$$x - a = 232^{\circ},36,$$

On recommence cette expérience en remplaçant l'acide sulfurique par de l'acide chlorhydrique; rien n'est changé que la chaleur de combinaison de l'oxyde de zinc avec l'acide. L'expérience directe prouve qu'elle est égale à $274^{\circ},31$, et que le nombre total de calories développées par la dissolution de 1 gramme de zinc dans l'acide chlorhydrique est $503^{\circ},80$. On doit avoir comme précédemment

$$x - a = 503,80 - 274,31 = 229,49.$$

Les deux valeurs de $x - a$ sont donc égales dans les deux cas considérés, et par conséquent l'hypothèse énoncée se justifie. Nous allons voir quelles sont les conséquences qu'on en peut déduire :

1° Si du charbon se brûle pour former d'abord de l'oxyde de carbone, et que cet oxyde soit brûlé à son tour pour passer à l'état d'acide carbonique, la somme des chaleurs développées dans ces deux actions successives sera égale à celle qui se produirait si la formation de l'acide carbonique avait lieu dans une seule combustion. Il en sera de même si un composé organique quelconque éprouve une série d'oxydations successives jusqu'à se transformer enfin en eau et en acide carbonique.

2° En général, la combustion d'un composé ne dégagera pas la même quantité de chaleur que le ferait la combustion de ses éléments s'ils étaient libres. En effet, au moment où ils se sont combinés, ces éléments ont dégagé $\pm C$ calories, et quand on vient ensuite à brûler le composé dans l'oxygène, ils redeviennent d'abord libres et reprennent la chaleur de combinaison $\pm C$; puis ils se brûlent et dégagent le nombre de calories K qu'ils donneraient s'ils étaient brûlés isolément. La chaleur de combustion de ce composé sera donc $K - (\pm C)$; elle pourra être supérieure, égale ou inférieure à celle de ses

éléments, suivant que ($\pm C$) sera négatif, nul ou positif. Le tableau suivant justifie cette conclusion :

	CHALEUR DE COMBUSTION		DIFFÉRENCE.
	DU COMPOSÉ.	DE SES ÉLÉMENTS.	
Hydrogène protocarburé...	13063,0	14675,0	—1612,0
Gaz oléfiant.....	11857,8	11848,8	+ 9,0
Sulfure de carbone.....	3400,0	3145,3	+ 255,2
Alcool.....	7183,6	7212,3	— 28,7
Huile de pommes de terre.	8958,6	9425,0	— 466,6
Esprit de bois.....	5307,1	5184,0	+ 123,1

3° Il existe des composés organiques formés par les mêmes éléments réunis en proportions égales, mais différemment condensés. Or, plus cette condensation est grande, plus ils ont dû dégager de chaleur en se formant, et moins ils doivent en produire par leur combustion. C'est ce que montrent les exemples suivants où on a rassemblé les carbures d'hydrogène dont les formules sont $(C^2H^2)^n$ et $(C^{10}H^8)^n$:

Carbures d'hydrogène.

Gaz oléfiant.....	$(C^2H^2)^2$	11857,8
Amylène.....	$(C^2H^2)^5$	11491,0
Paramylène.....	$(C^2H^2)^{10}$	11303,0
Carbure.....	$(C^2H^2)^{11}$	11262,0
Cétène.....	$(C^2H^2)^{16}$	11055,0
Métamylène.....	$(C^2H^2)^{20}$	10928,0
Essence de citron.....	$(C^{10}H^8)$	10959,0
Essence de térébenthine..	$(C^{10}H^8)^2$	10852,0
Térébène.....	$(C^{10}H^8)^2$	10662,0

4° Il y a des corps simples qui peuvent exister sous deux états différents présentant des propriétés distinctes; ce sont le soufre, le sélénium et le phosphore. On sait qu'ils passent de l'état ordinaire à l'état anormal en absorbant de la chaleur, et qu'ils reviennent à leurs propriétés habituelles en la dégageant. Or, il existe aussi des composés *isomères* qui ont la

même composition chimique, le même degré de condensation des éléments, et qui cependant ne possèdent pas les mêmes propriétés. On verra par le tableau suivant que leurs chaleurs de combustion sont différentes, et par conséquent on est en droit de conclure que leurs éléments, en se combinant, avaient dégagé ou absorbé des quantités de chaleur inégales. Deux corps isomères diffèrent donc entre eux par leur chaleur de constitution, absolument comme un corps simple diffère de lui-même dans les deux états distincts qu'il peut affecter.

Corps isomères.

{ Acide acétique.....	$C^4 H^4 O^4$	3505,0
{ Formiate de méthylène.....	$C^4 H^4 O^4$	4197,4
{ Acide butyrique.....	$C^4 H^4 O^4$	5647,0
{ Éther acétique.....	$C^4 H^4 O^4$	6292,7
{ Acide valérique.....	$C^{10} H^{10} O^4$	6439,0
{ Butyrate de méthylène....	$C^{10} H^{10} O^4$	6798,5

L'arragonite et spath sont deux corps isomères et confirment la remarque précédente. Quand on chauffe le spath dans l'appareil à combustion au milieu de charbons incandescents, il se décompose et absorbe de la chaleur; si on le remplace par l'arragonite, celle-ci commence par passer à l'état spathique et dégage de la chaleur, puis elle se décompose et en absorbe; elle avait donc une chaleur de constitution différente de celle que possède le spath.

COMBINAISONS PAR VOIE HUMIDE. — Divers expérimentateurs ont cherché si les combinaisons qui se forment par voie humide suivent des lois plus simples. M. Hess avait annoncé que si à 1 équivalent d'acide sulfurique on ajoute successivement, et un à un, un nombre quelconque d'équivalents d'eau, on dégage à chaque fois la même somme de chaleur; mais il résulte des recherches de MM. Favre et Silbermann que ces chaleurs diminuent à mesure que le nombre des équivalents d'eau augmente. D'autre part, M. Andrews a cru reconnaître qu'une même base hydratée, en se combinant avec les divers acides, et qu'un même acide, en se combinant avec les diverses bases hydratées, produisaient le même nombre de calories, et que, par conséquent, il n'y a point de changement

de température pendant la double décomposition des sels. Cela n'est vrai que d'une manière approximative.

THÉORIE DE LA CHALEUR DES COMBINAISONS. — Les expériences que nous venons de décrire n'ont conduit à aucune loi, elles n'ont déterminé que des coefficients. En nous occupant des piles, nous verrons qu'il y a des rapports nécessaires entre les actions chimiques, la chaleur qu'elles développent et l'électricité qu'elles produisent. Pour le moment, il faut se contenter de rattacher la chaleur de combinaison à la théorie générale de la thermomécanique. Or, nous avons vu que les matières attirées par le soleil se mettent en marche vers lui, avec une vitesse croissante qu'elles perdent tout à coup quand elles arrivent à la surface de l'astre, et qui se transforme en une énorme quantité de chaleur. On peut dire que c'est le travail de l'attraction qui s'est transformé en chaleur. Or, l'affinité produit sur les molécules des corps le même effet que l'attraction, elle les met en mouvement l'une vers l'autre; leur vitesse est détruite quand elles se rencontrent, et leur force vive transformée en chaleur. Cette chaleur chimique mesure le travail de l'affinité.

CHALEUR ANIMALE.

Avant de chercher à mesurer la chaleur produite par les animaux, il convient de résumer en quelques mots les recherches physiques et chimiques que l'on a faites à propos de la respiration.

Halles, Cigna, Black et Priestley avaient prouvé que dans l'air confiné la respiration produit les mêmes changements chimiques que la combustion des bougies. Lavoisier vérifia ces résultats, démontra de plus que tout l'oxygène absorbé ne se retrouve pas dans l'acide carbonique exhalé, et qu'une partie de ce gaz doit se transformer en eau. Enfin, assimilant en tout la respiration à la combustion, il admit que les matériaux du sang sont *brûlés* soit dans les poumons, soit dans l'ensemble des vaisseaux circulatoires, et qu'ils y développent la quantité de chaleur que leur carbone et leur hydrogène produiraient en se combinant directement avec l'oxygène. La machine animale lui parut soumise à l'action de trois régulateurs princi-

paux : la respiration, qui, en brûlant le sang, développe la chaleur ; la transpiration, qui est une cause de refroidissement ; et enfin la digestion, qui répare continuellement les pertes continuelles de la respiration et de la transpiration.

Depuis cette époque, la théorie de Lavoisier a été développée par un grand nombre d'expérimentateurs. Comme nous n'avons point à faire l'historique de cette question, nous nous contenterons de citer les travaux les plus récents et les plus exacts.

ÉTUDE CHIMIQUE DE LA RESPIRATION. — MM. Regnault et Reiset plaçaient des animaux sous une cloche en verre contenant une quantité restreinte d'air. Une dissolution de potasse absorbait l'acide carbonique aussitôt qu'il se produisait, et l'oxygène se renouvelait continuellement, à mesure qu'il était transformé. De cette façon la décomposition de l'air restait constante, et l'animal, maintenu dans ses conditions habituelles d'existence, pouvait demeurer plusieurs jours sous la cloche avec une provision suffisante de nourriture. L'analyse des produits gazeux a donné les résultats suivants :

1° Tout animal transforme en acide carbonique une portion d'autant plus considérable de l'oxygène absorbé, que son régime est plus végétal. Quelquefois l'acide carbonique expiré contient la totalité de l'oxygène absorbé ; et enfin, dans des cas très-rares, il y a plus d'acide carbonique exhalé qu'il ne peut s'en former avec l'oxygène emprunté à l'atmosphère ; l'excès doit évidemment provenir de la combinaison directe de l'oxygène et du carbone contenus dans les aliments.

2° Puisque en général une portion seulement de l'oxygène se retrouve dans l'acide carbonique, une autre partie a dû être employée soit à faire de l'eau, soit à transformer les aliments en produits plus oxygénés, urée, acide urique, etc. Cette partie est d'autant plus considérable, que l'animal mange plus de viande ou de graisse.

3° A l'état de santé, l'animal restitue à l'atmosphère une faible quantité d'azote provenant de sa substance propre. Le poids de cet azote est généralement plus petit que le centième de celui de l'oxygène absorbé. Si l'animal est malade ou privé de nourriture, il absorbe de l'azote au lieu d'en exhaler.

Toutes ces conclusions sont confirmées par un mode d'expérimentation tout différent que l'on doit à M. Boussingault, et qui consiste à soumettre un animal à une ration telle, qu'il ne gagne ou ne perde aucun poids; à faire l'analyse exacte de *tout* ce qu'il mange, celle de *tout* ce qu'il rejette en excréments, et à chercher la différence entre les matières ingérées et les matières rejetées. Les expériences ont été faites sur un cheval, une vache et une tourterelle. Elles ont montré que ces animaux avaient perdu et rendu à l'atmosphère, par les voies aériennes : 1° du carbone transformé en acide carbonique; 2° de l'hydrogène probablement à l'état d'eau; 3° de l'azote qui devait être libre.

SIÈGE DES COMBUSTIONS. — On s'est demandé ensuite dans quelles parties de l'organisme se fait la combustion des principes du sang. Lavoisier inclinait à penser qu'elle a lieu dans les poumons mêmes. Si cette hypothèse était vraie, le poumon devrait s'échauffer au point d'être altéré, et le sang artériel avoir sur le sang veineux un excès de température qui n'existe pas. Lagrange supposa que cette combustion se fait dans les canaux circulatoires, et surtout dans les capillaires généraux; Spallanzani confirma cette idée en montrant que des grenouilles exhalent de l'acide carbonique dans l'hydrogène longtemps après qu'elles ont cessé d'aspirer de l'oxygène; Edwards enfin confirma ces vues en répétant et généralisant les expériences de Spallanzani. Voici comment il expliqua la respiration : L'oxygène et l'azote de l'air traversent la plèvre et pénètrent dans le poumon par endosmose. Tous deux se dissolvent dans le sang, le dernier en petite quantité, le premier très-abondamment en y formant probablement une combinaison peu stable. Saturé ainsi d'oxygène et d'azote, et devenu rutilant, le sang arrive au cœur, est lancé dans la circulation générale, s'y brûle peu à peu et se charge d'acide carbonique et d'eau en prenant une teinte foncée. Dans cet état, il revient au poumon, perd par exosmose l'acide carbonique et l'eau qui se sont formés, ainsi que l'azote qui avait été entraîné, et il remplace ces gaz par une nouvelle proportion d'oxygène et d'azote avant de recommencer le même trajet.

M. Magnus a confirmé cette théorie en montrant que le sang

contient toujours en dissolution de l'azote, de l'oxygène et de l'acide carbonique, et que ces deux derniers gaz varient en proportion inverse, l'oxygène dominant dans le sang artériel et l'acide carbonique dans le sang veineux.

NATURE DES ACTIONS CHIMIQUES. — Il faut enfin chercher à se rendre compte des transformations que les aliments éprouvent dans l'économie. Ils contiennent de l'oxygène, du carbone, de l'hydrogène et de l'azote, engagés dans des combinaisons extrêmement diverses. Leur état chimique subit une première transformation dans les appareils digestifs, où ils se séparent en deux parties, l'une qui passe dans la circulation, l'autre qui est rejetée sous forme d'excréments, toutes deux constituées par des principes ternaires immédiats différents de ceux qui avaient été ingérés. Ceux de ces principes qui entrent dans les canaux circulatoires et renouvellent le sang s'oxydent ensuite sous l'influence de l'air : les uns pour se transformer en urée, acide urique, acide hydrotique, etc., et être rejetés soit dans les urines, soit par la peau, soit par toutes les glandes sécrétoires ; les autres pour se brûler entièrement, donner de l'acide carbonique, de l'eau et de l'azote, et être exhalés par les surfaces respiratoires. Il y a donc pendant la vie d'un animal une multitude d'actions physiques ou chimiques provenant de la digestion, de la respiration ou de l'évaporation, et comme chacune d'elles développe ou absorbe de la chaleur, la somme algébrique des calories dégagées pendant toutes ces transformations doit être égale à la chaleur totale développée par l'animal. On pourrait donc calculer celle-ci si on connaissait toutes les actions chimiques qui s'accomplissent et toutes les chaleurs qu'elles développent : c'est le problème que Lavoisier s'est posé. Nous allons voir jusqu'à quel point on a pu le résoudre.

MESURE DE LA CHALEUR ANIMALE. — Lavoisier ayant choisi deux cochons d'Inde de même poids et sensiblement identiques, plaça l'un dans une cloche dont on renouvelait l'air, et l'autre dans le calorimètre à glace. Ces deux animaux ayant demeuré en expérience pendant dix heures, le premier avait brûlé 3^{gr},333 de charbon, ce qui aurait produit, si ce carbone avait été libre, assez de chaleur pour fondre 326^{gr},75 de glace ;

le second en avait fondu réellement 407^g, 27; mais comme il s'était refroidi, Lavoisier estima qu'il fallait réduire ce nombre à 341 grammes. Il en conclut que la chaleur développée par un animal est sensiblement égale à celle que l'on produirait en brûlant dans l'oxygène la quantité de charbon que cet animal transforme en acide carbonique.

On peut tout d'abord faire à cette expérience deux objections : la première, que les deux animaux comparés n'étaient point identiques; la deuxième, qu'il n'a pas été tenu compte de l'hydrogène brûlé. C'est pour lever ces objections que Despretz et Dulong reprirent les expériences de Lavoisier à peu près en même temps et avec des appareils presque identiques; la *fig. 414* représente celui de Dulong. Un

Fig. 414.



N

†

animal était placé en D dans une caisse entourée d'eau qui faisait fonction de calorimètre et permettait de mesurer la chaleur cédée. Un courant d'air pur fourni par un gazomètre A traversait la caisse et se recueillait dans un deuxième gazomètre I. On pouvait conséquemment mesurer la quantité d'oxygène absorbée et celle d'acide carbonique produite. On retranchait de cet oxygène total celui que l'acide carbonique contenait, et l'on admit que la différence exprimait l'oxygène employé à brûler l'hydrogène et à faire de l'eau.

On calcula ensuite les chaleurs qui seraient produites si on

formait par combustion vive les mêmes quantités d'acide carbonique et d'eau avec du charbon et de l'hydrogène libres; on en fit la somme, et on la compara à la chaleur réellement produite par l'animal. Le rapport de la première à la dernière de ces quantités est en moyenne égal à 0,906 d'après Dulong, et à 0,923 d'après M. Despretz.

Ces résultats paraissent démontrer au premier abord que la chaleur dégagée par un animal est fournie à moins de $\frac{1}{10}$ par la combustion du charbon et de l'hydrogène. Malheureusement, les bases des expériences précédentes sont inadmissibles : 1° on néglige toutes les actions chimiques de la digestion; 2° on ne tient aucun compte du froid qui se produit par l'évaporation ou par le dégagement de l'azote; 3° on admet que tout l'oxygène qui ne se retrouve pas dans l'acide carbonique a été employé à former de l'eau, ce qui ne peut être vrai; 4° on suppose que les principes du sang qui sont brûlés développent une quantité de chaleur égale à celle que leur carbone et leur hydrogène produiraient s'ils étaient libres, ce qui est faux.

On ne doit donc point considérer la théorie de Lavoisier comme justifiée par les expériences précédentes. Pour calculer la chaleur animale, il faudrait se rendre un compte exact de toutes les actions qui se produisent dans l'économie, mesurer les chaleurs développées dans chacune d'elles, et en faire la somme.

Ce problème ne peut être abordé aujourd'hui. Néanmoins, tous les physiologistes sont d'accord sur la théorie de Lavoisier : ils admettent que la somme de chaleur développée pendant un temps donné par un animal est due à la somme des actions chimiques qui s'accomplissent dans ses organes, et que la plus grande partie vient de la combustion de ses aliments, après qu'ils ont été assimilés.

DE LA FORCE ANIMALE. — En 1845, la question entra dans une phase nouvelle. Jules Robert Mayer, médecin à Heilbronn, énonça un principe nouveau aussi hardi et aussi fécond que celui de Lavoisier : c'est que tout animal est une machine thermique, que chacun des mouvements qu'il accomplit est une transformation en force de la chaleur de combustion qui

se produit dans ses tissus, et que, s'il développe un travail extérieur, c'est à la condition de perdre une quantité équivalente de chaleur. Pour mouvoir il faut deux choses : une force, une direction. La force, dans une locomotive comme dans un animal, c'est la combustion du charbon ou des aliments, c'est la chaleur qui se transforme en travail. La direction est donnée par le machiniste ou par la volonté de l'animal, elle est transmise par des organes matériels ou par les nerfs.

L'expérience a confirmé cette conception hardie. M. Béclard a fait à ce sujet une expérience qui est à la portée de tous. En appliquant un thermomètre sur les muscles du bras, on reconnaît que la chaleur dégagée pendant la contraction musculaire est diminuée toutes les fois que cette contraction effectue un travail extérieur, celui de soulever des poids, par exemple, et que cette chaleur est augmentée, au contraire, quand les muscles soutiennent un poids qui tombe en obéissant à l'action de la pesanteur.

Mais les expériences les plus complètes sont dues à M. Hirn. Dans une guérite de sapin, fermée et éclairée, était une grande roue à palettes mise en mouvement par un moteur extérieur. Un homme pouvait marcher sur ces palettes et se trouver dans trois conditions différentes : 1° y demeurer immobile ; 2° monter de l'une à la suivante si elles tournent en descendant, et effectuer alors un travail, celui d'élever son propre poids P avec la vitesse circonférentielle de la roue : ce travail est égal à $2\pi RPn$ après n tours, et doit absorber de la chaleur ; 3° le patient peut descendre de palettes en palettes, si celles-ci montent, et dégager un travail positif égal aussi à $2\pi RPn$, travail qui doit produire de la chaleur.

L'observateur aspire au moyen d'un tube de caoutchouc l'air d'un récipient jaugé ; il l'expire dans un autre gazomètre, ce qui permet de mesurer la quantité d'oxygène consommé et celle de l'acide carbonique produit. On peut aussi apprécier la somme de chaleur développée : la guérite, en effet, n'est autre chose qu'un calorimètre ; elle s'échauffe dans les diverses expériences, jusqu'à un excès de température qui devient constant au bout d'un certain temps et que l'on mesure. On remplace ensuite l'homme par un bec de gaz qu'on règle de manière à produire le même excès, par conséquent la même

quantité de chaleur dans le même temps, et on peut la calculer en mesurant le volume du gaz brûlé.

Le résultat des expériences est fort instructif. A l'état de repos complet, le patient consommait 30 grammes d'oxygène par heure, et produisait 150 calories : soit 5 calories par gramme d'oxygène. Aussitôt qu'il fut placé sur la roue pour faire un travail ascensionnel, sa respiration s'activa, et au lieu de 30 grammes d'oxygène il en absorbait 150; cela prouve que le travail qu'on fait provoque une plus grande consommation de combustible : c'est pour cela qu'on s'échauffe par l'exercice.

Ayant consommé 5 fois plus d'oxygène, le sujet aurait dû dégager 5 fois plus de chaleur ou 750 calories : il n'en produisit que 250; par conséquent, 500 calories avaient été perdues, et employées à produire : 1° un travail extérieur qui était égal à 20750 kilogrammètres : 2° un travail intérieur, celui des organes eux-mêmes qui transmettent le mouvement.

Pendant une troisième expérience, le patient descendait au lieu de monter; il consommait moins d'oxygène, et la quantité de chaleur dégagée, au lieu d'être de 5 calories par gramme d'oxygène absorbé, fut portée, suivant le travail accompli, à 6 ou 7 calories.

On a prétendu que la chaleur était produite par la combustion des matières amylacées et le travail par celle des muscles. De là on concluait à la nécessité des aliments azotés, pour réparer la matière de ces muscles que le travail use. Cette théorie est inexacte. M. Frankland a démontré que la quantité de matière musculaire ou albumineuse transformée par la combustion en urée n'augmente pas pendant qu'un homme accomplit un travail extérieur, et que la chaleur qui résulte de cette combustion est toujours inférieure à celle qui produirait ce travail. Il faut conclure de là que la source principale du travail est la respiration; que la nourriture la plus propre à augmenter la force doit se composer de graisse et de fécule, mais que les aliments azotés servent à l'entretien et à l'augmentation des organes du mouvement, c'est-à-dire des muscles.

ACOUSTIQUE.

CINQUANTE-CINQUIÈME LEÇON.

DE L'ÉVALUATION NUMÉRIQUE DES SONS.

Mesure du nombre des vibrations. — Sirène. — Roue dentée. — Méthode graphique. — Phonautographe. — Accords musicaux. — Unisson. — Accords harmoniques. — Accords multiples. — Gamme. — Dièses et bémols. — Tempérament. — Logarithmes acoustiques. — Diapason. — Limite des sons perceptibles.

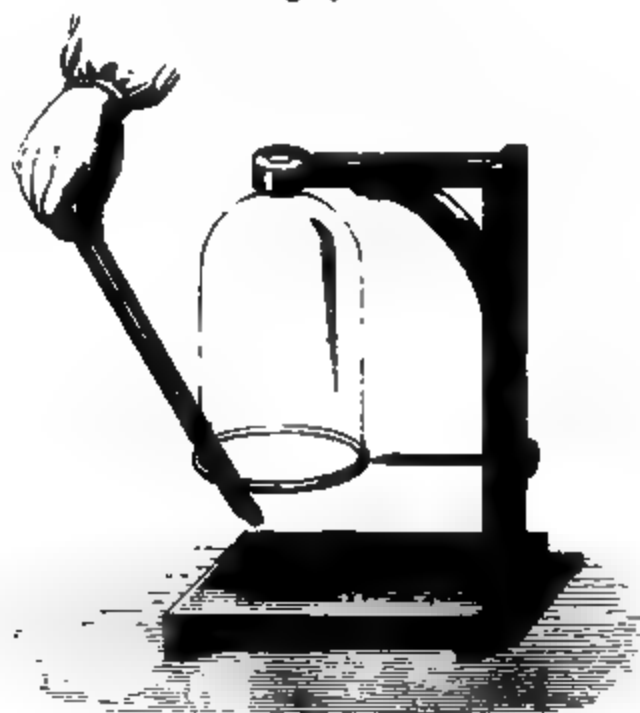
On appelle *son* l'impression que perçoit l'oreille. L'*acoustique* est la science qui s'occupe de la comparaison, de la production, de la propagation et de la perception des sons.

L'origine première de tous les sons est une série de mouvements alternatifs, mais quelconques, reproduits à des intervalles égaux et très-rapprochés par l'ensemble des molécules d'un corps solide, liquide ou gazeux. C'est ce que nous allons montrer par quelques exemples.

Une corde tendue fixée par ses deux bouts, une verge serrée dans un étau, une plaque élastique encastrée par quelques-uns de ses points, rendent des sons quand on les abandonne à elles-mêmes après les avoir écartées de leur position d'équilibre. A ce moment elles exécutent des mouvements périodiques déterminés par leur élasticité et que l'on constate, soit en observant que les contours sont devenus doubles, parce que l'œil voit à la fois les positions extrêmes qu'ils occupent; soit en remarquant que les cordes ou les verges impriment des mouvements très-vifs à des chevalets de papier, les plaques à des grains de sable qu'on sème sur leur surface. Une cloche

fixée, qu'on ébranle au moyen d'un archet (*fig. 415*), vient

Fig. 415.



périodiquement frapper une pointe placée à une petite distance de son contour extérieur, et un timbre qui résonne

Fig. 416



(*fig. 416*) communique des soubresauts très-vifs à une bille placée dans son intérieur.

»



Dans ces divers exemples, qu'il serait aisé, mais qu'il est inutile de multiplier, c'est l'élasticité qui détermine les mouvements périodiques des corps sonores; mais on peut aussi produire des sons par des actions mécaniques répétées à de très-petits intervalles : par une carte flexible que l'on appuie sur le contour d'une roue dentée en mouvement et qui s'abaisse ou se relève quand une dent la rencontre ou la quitte; par un courant de gaz ou de liquide dirigé

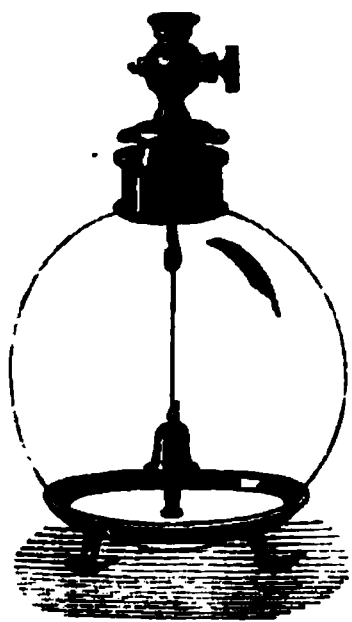
contre ou la quitte; par un courant de gaz ou de liquide dirigé

normalement contre un disque tournant percé de trous et qui passe ou est intercepté alternativement; par la rotation dans l'air d'un corps dissymétrique, etc., etc.

A la vérité, on peut développer des sons par des mouvements qui paraissent continus : c'est ce qui arrive quand un jet de gaz vient se briser contre un biseau, comme dans le sifflet ordinaire. Mais, dans ce cas, le jet se partage en deux autres : l'un qui pénètre dans le sifflet, l'autre qui s'échappe dans l'atmosphère; le premier comprime tout d'abord la tranche d'air intérieur qui est voisine du biseau et qui, réagissant ensuite par son élasticité, s'oppose à une nouvelle entrée de gaz jusqu'au moment où elle a transmis sa pression aux couches qui la suivent. Il y a donc des alternatives périodiques dans le mouvement gazeux, et c'est ce qui détermine le son.

Du moment que le son est produit par les déplacements successifs des surfaces d'un corps, il est clair qu'il ne peut se transmettre à l'oreille que par un intermédiaire élastique capable de communiquer le mouvement de proche en proche. Le plus souvent cet intermédiaire est l'air. On le démontre en suspendant par un fil de soie ou de lin, dans un ballon vide (fig. 417), une petite clochette que l'on fait sonner en agitant

Fig. 417.



l'appareil. Le son est intercepté tant que le ballon est vide, mais il est transmis, et l'oreille le perçoit, si l'on rétablit la continuité entre le corps sonore et cet organe, soit en laissant rentrer l'air, soit en remplissant le ballon avec un liquide, soit en soutenant la clochette par un fil élastique continu.

On voit donc que les solides, les liquides et les gaz ont la propriété de transmettre le son, et on s'en rend compte en remarquant que chaque mouvement du corps sonore détermine dans le milieu ambiant des condensations suivies de dilatations qui se propagent en se poursuivant. Nous nommerons *demi-vibration* tout mouvement propulsif ou appulsif qui comprime ou dilate l'air, et *vibration complète*, ou simplement *vibration*, l'ensemble de l'aller et du

retour du corps sonore qui détermine une condensation et la dilatation qui la suit.

QUALITÉS DU SON. — Les impressions perçues par l'oreille varient à l'infini.

1° Il y en a qui sont brusques, pour ainsi dire instantanées, et que l'on nomme *bruits*; d'autres sont prolongées et mélodieuses : ce sont les *sons musicaux*. Mais on peut toujours considérer les bruits, soit comme des notes musicales de très-courte durée, soit comme des mélanges de notes discordantes. Parmi diverses expériences qu'on peut faire à ce sujet, nous choisirons la suivante, qui est très-saisissante. On prend sept lames de bois dur, de même épaisseur et de même largeur, mais dont les longueurs décroissent de l'une à l'autre suivant une loi que nous étudierons bientôt. Quand on laisse tomber l'une d'elles sur le sol, elle donne un bruit qui paraît n'avoir aucun caractère musical; mais lorsqu'on les jette l'une après l'autre suivant l'ordre de leurs grandeurs décroissantes, on obtient les notes de la gamme naturelle. On raconte que Pythagore avait observé par hasard quatre enclumes de grandeurs déterminées et différentes qui donnaient l'accord parfait quand on les frappait avec un marteau.

2° A mesure que l'on s'approche ou que l'on s'éloigne d'un corps vibrant, le son que l'on perçoit devient plus ou moins fort. On dit qu'il a une *intensité* plus ou moins grande. Cette intensité est proportionnelle à la force vive des mouvements communiqués à l'oreille, pour des notes qui sont à l'unisson : mais à force vive égale, la sensibilité de l'oreille change avec la hauteur des sons.

3° On ne confond point les sons donnés par divers instruments de musique, lors même qu'ils sont à l'unisson. Ils se distinguent encore par une qualité originelle qui se nomme le *timbre*, qualité que l'oreille apprécie nettement. Le timbre dépend de la forme des vibrations, ou, ce qui revient au même, de la superposition de plusieurs mouvements vibratoires de périodicité différente, dont le résultat est un mouvement périodique complexe, ainsi que nous l'expliquerons dans la suite.

4° La qualité la plus importante des sons est leur *hauteur*

musicale. Or, toutes les expériences ayant montré qu'une note est d'autant plus élevée qu'elle résulte de vibrations plus rapides, nous sommes conduits, pour apprécier la hauteur des sons, à mesurer le nombre de vibrations qu'un corps sonore donné effectue pendant l'unité de temps, ce à quoi l'on parvient au moyen des appareils qui vont être décrits.

MESURE DU NOMBRE DES VIBRATIONS.

SIRÈNE. — La sirène, imaginée par Cagniard de Latour, est représentée dans les fig. 418, 419, 420. Un tambour cylindrique DBB' , dans lequel on insuffle de l'air par un tuyau D , est

Fig. 418.

Fig. 419.

Fig. 420.



terminé par un disque supérieur plan BB' , percé sur sa circonférence d'un certain nombre de trous équidistants. Supposons qu'il y en ait 8. Un deuxième disque métallique CC' , placé au-dessus et très-près du premier, tourne autour d'un axe vertical; il est lui-même percé de 8 trous qui peuvent se placer en coïncidence ou en opposition avec ceux du disque fixe, et par conséquent laisser passer ou arrêter le courant d'air.

Le plateau supérieur tourne rapidement, il ouvre et ferme alternativement 8 fois les conduits pendant un tour, et il y a 8 impulsions imprimées à l'air extérieur, séparées par 8 intervalles de repos. Par conséquent, il y a 8 vibrations complètes.

Afin de pouvoir faire tourner le plateau mobile par les impulsions du courant d'air lui-même, les orifices fixes et mobiles sont percés obliquement (*fig. 419*), les premiers *b* de la gauche vers la droite, les seconds *c* de la droite vers la gauche. De cette façon, le courant, obligé de changer sa direction brusquement, imprime de *V'* à *X'* une impulsion tangentielle au plateau supérieur qui prend une vitesse d'autant plus grande que la pression de l'air est plus forte dans le tambour.

Si l'on fait communiquer le tube *D* avec une soufflerie par l'intermédiaire d'un robinet, l'appareil se met à tourner avec une vitesse croissante et produit un son qui, d'abord très-gravé, s'élève peu à peu jusqu'à cesser d'être perceptible quand les vibrations deviennent trop rapides. En réglant le robinet, on peut maintenir ce son à une hauteur constante, et comme il y a 8 vibrations par tour, il suffit de mesurer le nombre de tours effectués pendant une seconde pour pouvoir calculer le nombre de vibrations exécutées pendant ce temps.

A cet effet, l'axe *AF* porte à sa partie supérieure une vis sans fin; elle engrène avec une roue dentée *E* (*fig. 418*) qu'elle fait marcher d'une dent par tour, et dont les mouvements sont accusés par une aiguille mobile sur un cadran extérieur (*fig. 420*). Soit 100 le nombre total des dents de la roue et des divisions du cadran; chaque division correspond à 8 et chaque tour du cadran à 800 vibrations. Après que la roue *E* a fait un tour complet, un bras *T* vient rencontrer une deuxième roue dentée *H* et fait marcher d'une division l'aiguille qui lui correspond. Par conséquent, si pendant un temps *T* la deuxième aiguille a marché de *n* et la première de *n'* divisions, le nombre des vibrations est égal à $n \times 800 + n' \times 8$.

Enfin tout le système du compteur est porté sur une plaque qu'on peut déplacer d'une petite quantité soit de *I'* vers *I*, ce qui fait engrener la roue *E* avec l'axe, soit de *I* vers *I'*, ce qui la rend indépendante de la vis sans fin. Dès lors, pour faire une mesure, on commence par élever le son jusqu'à la hauteur voulue en réglant le robinet; et aussitôt qu'on y est parvenu on engrène la sirène et l'on met en marche les aiguilles d'un compteur à secondes; puis, après un temps suffisamment long, on désengrène et l'on arrête le compteur. Cela donne à la fois le nombre des vibrations et le temps.

SIRÈNE DE SEEBECK. — Il est souvent plus avantageux (*fig. 421*) de faire mouvoir directement par une courroie le plateau

Fig. 421.

percé de trous et de diriger vers ceux-ci l'air sorti d'un tube p . C'est là le principe de la sirène de Seebeck. Dans celle qui est représentée (*fig. 422*), un mouvement d'horlogerie fait tourner rapidement un axe horizontal O sur lequel on peut fixer différents disques en carton ou en cuivre, portant cha-

cun plusieurs séries de trous disposés sur des cercles concentriques, et contre lesquels on dirige des courants d'air par des porte-vent A, B, C, \dots ; un compteur mécanique indique le

Fig. 422.

nombre de tours accomplis pendant une seconde. Pour avoir plus de son, on peut aussi, comme dans la sirène de Cagniard

de Latour, faire parler à la fois tous les orifices d'un même cercle; il faut pour cela appliquer contre le disque mobile un plateau fixe, percé de trous qui sont disposés en séries annulaires et communiquent avec des tambours concentriques dans lesquels on dirige le vent par des robinets. Nous reviendrons plus loin sur cet appareil, qui donne lieu à des expériences très-diverses.

ROUE DENTÉE. — Savart a essayé de remplacer la sirène par une roue dentée qu'il mettait en mouvement avec une courroie enroulée sur un grand volant à manivelle (*fig. 423 et 428*). Une

Fig. 423.

carte appuyée sur le contour de la roue produisait autant de vibrations par tour qu'il y avait de dents, et le nombre des tours était mesuré par un compteur identique à celui de la sirène; mais la masse énorme des supports, la difficulté d'obtenir un mouvement régulier et la mauvaise qualité des sons que l'on obtient, rendent cet appareil coûteux, incommode, et peu propre à l'emploi qu'on en voulait faire.

MÉTHODE GRAPHIQUE. — On doit enfin à M. Duhamel une méthode générale beaucoup plus simple, qui consiste à faire tracer par le corps sonore lui-même les vibrations qu'il exécute (*fig. 424*). A cet effet, il est muni d'une sorte de plume, c'est-à-dire d'un petit fil métallique D collé sur sa surface et dont la pointe appuie sur un cylindre en verre couvert de noir de fumée et porté sur une vis sans fin AB. Quand le corps ne

vibre pas et qu'on fait tourner le cylindre, la pointe enlève le noir et décrit une hélice régulière et très-fine; quand il vibre, au contraire, l'hélice est tremblée, et chaque sinuo-

Fig. 424.

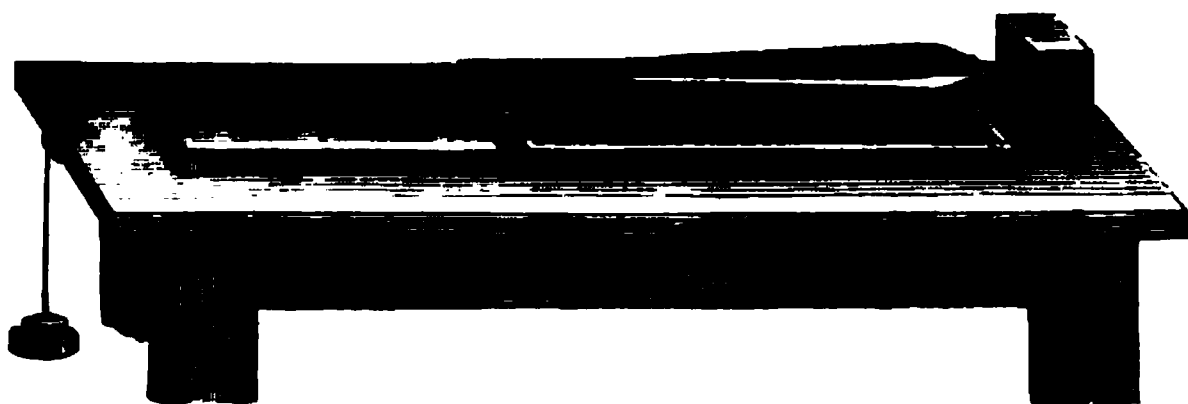
sité correspondant à une oscillation, leur nombre est égal à celui des vibrations qui ont été produites pendant le temps de l'expérience.

Il ne faut pas chercher à entretenir les vibrations avec un archet, parce que chaque coup successif de cet instrument détermine une perturbation vibratoire qui trouble la continuité de la courbe sinueuse; il faut laisser les vibrations se continuer d'elles-mêmes par l'effet de l'élasticité jusqu'au moment où elles cessent d'être perceptibles; et comme elles s'éteignent rapidement, l'expérience ne peut pas toujours être prolongée pendant un temps suffisant. On remédie à cet inconvénient en cherchant, non pas le nombre de vibrations exécutées par le corps sonore pendant un temps mesuré, mais le rapport des nombres de vibrations données pendant le même temps par ce corps sonore et un diapason connu. On dispose ces deux appareils l'un au-dessus de l'autre en face du même cylindre; chacun trace sa courbe, et l'on compte ensuite les sinuosités comprises entre deux génératrices du cylindre. S'il y en a n

et n' pour les deux courbes, le rapport cherché est égal à $\frac{n}{n'}$. Et si, par exemple, le diapason fait 435 vibrations par seconde, le corps sonore considéré en fera $\frac{n}{n'} \times 435$.

On peut remplacer le cylindre par un appareil plus simple (fig. 425), composé d'une planche qu'on peut faire glisser le

Fig. 425.



long d'une coulisse au moyen d'un poids, et sur laquelle est fixé un verre couvert de noir de fumée. Au-dessus se trouvent fixés le diapason et le corps sonore qu'on veut étudier. Tous deux portent une pointe fine appuyée sur le verre et qui trace les vibrations de l'un et de l'autre corps quand on fait glisser la planche.

PHONAUTOGAPHE. — M. Scott est parvenu à obtenir le tracé graphique d'un son ou d'un mélange quelconque de sons, transmis à travers l'air, au moyen d'un instrument qu'il a nommé *phonautographe*. Tel qu'il est construit par M. Koenig, le phonautographe se compose d'un paraboloïde en tôle de zinc A (fig. 426), terminé par un anneau a sur lequel un second anneau b maintient tendue une membrane très-mince. Une pièce mobile c , qui par une pointe appuie sur la membrane, sert à en modifier convenablement la tension. Le style d , formé d'une soie de sanglier et terminé par une barbule de plume, est fixé sur la membrane avec une goutte de cire d'Espagne. Il appuie sur un cylindre B, recouvert d'une feuille de papier tendue à la flamme d'une lampe à huile, et porté sur un support solide par une vis sans fin. Le style entre en vibration aussitôt qu'un son quelconque est produit dans le voisinage du paraboloïde, qui le concentre à son foyer comme l'indiquent les lignes bri-

sées LI , $L'I'$, $L''I''$, $L'''I'''$, ..., et communique l'impulsion à la membrane; il suffit alors de faire avancer le cylindre en tournant la manivelle M , pour obtenir sur le papier enduit de

Fig. 426.

ACCORDS MUSICAUX.

Maintenant que nous savons mesurer le nombre des vibrations effectuées par un corps sonore pendant un temps donné, nous allons chercher la relation qui existe entre la fréquence de ces vibrations et la hauteur des notes perçues par l'oreille.

ACCORDS SIMPLES. — L'oreille nous apprend tout d'abord que des sons donnés par des instruments différents peuvent avoir une hauteur égale quel que soit leur timbre. On dit qu'ils sont à l'*unisson*. Je suppose que l'on prenne comme exemple la note du diapason ordinaire; on pourra la produire avec la sirène et avec une roue dentée en leur donnant des vitesses déterminées; avec des cordes, des verges et des plaques élastiques en les prenant de dimensions convenables, et il sera possible de mesurer, soit par des compteurs, soit par le procédé graphique, les nombres de vibrations effectuées pendant une seconde par tous ces appareils produisant des notes à l'unisson. Or, en faisant cette expérience, on trouve que ces nombres sont tous égaux et l'on en conclut cette loi fondamentale de l'acoustique :

I. Tous les sons de même hauteur, quel que soit le corps sonore qui les donne, correspondent à des nombres de vibrations égaux, et réciproquement.

Il suit de là qu'une note donnée est définie par le nombre de vibrations qui lui correspondent, et peut être désignée par ce nombre n .

Lorsque l'on produit à la fois deux sons différents en hauteur, il arrive que cette superposition nous impressionne agréablement ou péniblement. Dans le premier cas, les deux sons forment un *accord consonnant* ou une *consonnance*; dans le second, une *dissonance*.

Il existe un nombre considérable d'accords différents les uns des autres; l'oreille a la faculté de les distinguer, de les comparer et de les classer. La musique n'a pu que les consacrer en les nommant, puisqu'ils répondent à une loi physiologique qu'elle ne pouvait enfreindre; mais l'acoustique a dû rechercher quelles relations doivent exister entre les nombres de

vibrations des deux notes pour qu'elles produisent tel ou tel accord. Nous allons exposer les résultats des expériences qui ont été faites sur ce sujet.

Prenons comme exemple deux notes formant un accord bien connu et bien facile à apprécier, celui du *mi* à l'*ut* de la gamme naturelle; l'oreille nous apprend en premier lieu que cet accord peut exister avec le même caractère relatif entre deux notes ou très-graves ou très-hautes, et qu'il est conséquemment indépendant du nombre absolu des vibrations. Secondement, les mesures montrent que les nombres de vibrations sont en rapport constant et égal à $\frac{5}{4}$ toutes les fois que cet accord est réalisé, et réciproquement, que le même accord est constaté par l'oreille toutes les fois que ce rapport est égal à $\frac{5}{4}$. En généralisant cet exemple, on peut énoncer cette deuxième loi, tout aussi importante que la précédente :

II. *Tout accord musical entre deux notes est défini et peut être exprimé par le rapport $\frac{n}{n'}$ de deux nombres entiers de vibrations.*

Il nous reste à chercher quelles sont les valeurs du rapport $\frac{n}{n'}$ qui correspondent aux accords consonnants. Pour cela, nous allons étudier les intervalles musicaux que l'expérience a fait reconnaître comme étant les plus agréables à l'oreille, c'est-à-dire l'octave, la quinte, la quarte et les tierces majeure ou mineure. Or on a trouvé :

	$\frac{n}{n'}$
Octave.....	$\frac{2}{1}$
Quinte.....	$\frac{3}{2}$
Quarte.....	$\frac{4}{3}$
Tierce majeure.....	$\frac{5}{4}$
Tierce mineure.....	$\frac{6}{5}$

A ces intervalles, il faut aussi ajouter la sixte majeure $\left(\frac{5}{3}\right)$ et la sixte mineure $\left(\frac{8}{5}\right)$, qui sont encore consonnants, mais qui le sont déjà moins.

En généralisant ces résultats, on arrive à cette troisième loi :

III. *Si l'on superpose deux notes exprimées par deux termes de la série naturelle des nombres 1, 2, 3, 4, 5, 6, ..., on formera un accord d'autant plus consonnant que le rapport de ces nombres est plus simple, et une dissonance d'autant plus désagréable qu'il sera plus complexe.*

Les notes 1, 2, 3, 4, ..., considérées relativement, se nomment en musique la *série des notes harmoniques*. Non-seulement elles donnent des accords consonnants, mais elles sont produites à la fois par la plupart des corps sonores et se distinguent nettement quand on fait résonner des cordes, des tuyaux d'orgue, etc.

ACCORDS MULTIPLES. — Il est maintenant facile de prévoir que trois, quatre, etc., notes, dont les nombres de vibrations sont en rapport simple, et qui, prises deux à deux, produiraient une sensation harmonieuse, devront donner un accord multiple consonnant si on les superpose. C'est en effet ce qui arrive. Parmi les exemples que l'on pourrait citer, les plus remarquables sont fournis par les sons 4, 5, 6, et par les sons 10, 12, 15 ou $\frac{1}{6}$, $\frac{1}{5}$, $\frac{1}{4}$. Les trois premiers donnent, quand on les compare deux à deux, les rapports $\frac{5}{4}$, $\frac{6}{5}$, $\frac{3}{2}$ et constituent par l'assemblage de ces trois intervalles consonnants ce que l'on nomme l'*accord parfait majeur*. Les trois autres notes 10, 12, 15, qui présentent les rapports $\frac{6}{5}$, $\frac{5}{4}$, $\frac{3}{2}$ lesquels ne diffèrent des précédents que par l'ordre des deux premiers intervalles, forment l'*accord parfait mineur*. La dénomination de ces accords triples montre assez combien leur effet est agréable à l'oreille.

GAMME. — Nous connaissons maintenant la condition à laquelle deux ou plusieurs sons doivent satisfaire pour que leur

superposition produise des accords. Il est clair que la musique, obligée de soumettre ses combinaisons à ces lois harmoniques sous peine de manquer son but, a dû adopter une échelle de sons qui permette de réaliser tous les intervalles consonnants. Cette échelle se nomme la *gamme*, elle est composée de sept notes dont voici les noms, et les nombres de vibrations comparés à celui de la première :

<i>ut</i> ,	<i>ré</i> ,	<i>mi</i> ,	<i>fa</i> ,	<i>sol</i> ,	<i>la</i> ,	<i>si</i> ,	<i>ut</i> ,,
1,	$\frac{9}{8}$,	$\frac{5}{4}$,	$\frac{4}{3}$,	$\frac{3}{2}$,	$\frac{5}{3}$,	$\frac{15}{8}$,	2.
24	27	30	32	36	40	45	48.

Cette gamme se continue par une seconde, une troisième, etc., commençant toutes par l'*ut* qui finit la précédente. Chacune se compose des mêmes séries de notes échelonnées dans le même rapport, et que l'on distingue par un indice qui marque le rang de la gamme. Ainsi l'on écrit *ut*,, *ré*,, . . . , pour la seconde; *ut*,, *ré*,, . . . , pour la troisième, etc. De même on prolonge la série des notes en sens inverse par d'autres gammes descendantes affectées d'indices négatifs qui expriment leur rang de précession.

Quelle que soit son origine, nous accepterons la gamme comme un fait accompli, et nous allons montrer qu'en combinant deux à deux les sons qui la composent on peut réaliser tous les rapports harmoniques qui sont agréables à l'oreille. Ce sera justifier la gamme *à posteriori*. Le tableau suivant contient les rapports des nombres de vibrations de deux notes quelconques de cette gamme.

SECONDES.	TIERCES.	QUARTES.	QUINTES.	SIXTES.	SEPTIÈMES.
$\frac{ré}{ut} \frac{9}{8}$ $\frac{mi}{ré} \frac{10}{9} = \frac{9}{8} \frac{80}{81}$ $\frac{fa}{mi} \frac{16}{15} = \frac{9}{8} \frac{80}{81} \frac{24}{25}$ $\frac{sol}{fa} \frac{9}{8}$ $\frac{la}{sol} \frac{10}{9} = \frac{9}{8} \frac{80}{81}$ $\frac{si}{la} \frac{9}{8}$ $\frac{ut, 16}{si, 15} = \frac{9}{8} \frac{80}{81} \frac{24}{25}$	$\frac{mi}{ut} \frac{5}{4}$ $\frac{fa}{ré} \frac{6}{5} \frac{80}{81} = \frac{5}{4} \frac{80}{81} \frac{24}{25}$ $\frac{sol}{mi} \frac{6}{5} = \frac{5}{4} \frac{24}{25}$ $\frac{la}{fa} \frac{5}{4}$ $\frac{si}{sol} \frac{5}{4}$ $\frac{ut, 6}{la, 5} = \frac{5}{4} \frac{24}{25}$ $\frac{ré, 6}{si, 5} = \frac{5}{4} \frac{24}{25}$	$\frac{fa}{ut} \frac{4}{3}$ $\frac{sol}{ré} \frac{4}{3}$ $\frac{la}{mi} \frac{4}{3}$ $\frac{si}{fa} \frac{4}{3} \frac{25}{24} \frac{81}{80}$ $\frac{ut, 4}{s, 3}$ $\frac{ré, 4}{la, 3} \frac{81}{80}$ $\frac{mi, 4}{si, 3}$	$\frac{sol}{ut} \frac{3}{2}$ $\frac{la}{ré} \frac{3}{2} \frac{80}{81}$ $\frac{si}{mi} \frac{3}{2}$ $\frac{ut, 3}{fa, 2}$ $\frac{ré, 3}{sol, 2}$ $\frac{mi, 3}{la, 2}$ $\frac{fa, 3}{si, 2}$	$\frac{la}{ut} \frac{5}{3}$ $\frac{si}{ré} \frac{5}{3}$ $\frac{ut, 8}{mi, 5} = \frac{5}{3} \frac{24}{25}$ $\frac{ré, 5}{fa, 3}$ $\frac{mi, 5}{sol, 3}$ $\frac{fa, 8}{la, 5} = \frac{5}{3} \frac{24}{25}$ $\frac{sol, 8}{si, 5} = \frac{5}{3} \frac{24}{25}$	$\frac{si}{ut} \frac{15}{8}$ $\frac{ut, 9}{ré, 5} \frac{80}{81} = \frac{15}{8} \frac{80}{81} \frac{24}{25}$ $\frac{ré, 9}{mi, 5} = \frac{15}{8} \frac{24}{25}$ $\frac{mi, 15}{fa, 8}$ $\frac{fa, 9}{sol, 5} \frac{80}{81} = \frac{15}{8} \frac{88}{81} \frac{24}{25}$ $\frac{sol, 9}{la, 5} = \frac{15}{8} \frac{24}{25}$ $\frac{la, 9}{si, 5} \frac{80}{81}$

Voici maintenant les remarques que l'on peut faire sur ces résultats.

Les intervalles de *seconde*, c'est-à-dire d'une note à la précédente, ont trois valeurs différentes : la première $\frac{9}{8}$ se nomme *ton majeur*; la seconde $\frac{10}{9} = \frac{9}{8} \frac{80}{81}$ est le *ton mineur*, qui diffère du précédent d'une quantité si petite $\left(\frac{80}{81}\right)$, que l'oreille ne l'apprécie presque pas : on la considère comme négligeable et on l'appelle *comma*. La troisième $\frac{16}{15}$, qui est égale à $\frac{10}{9}$ multiplié par $\frac{24}{25}$, est ce qu'on nomme le *demi-ton mineur*, et comme $\frac{16}{15} \times \frac{25}{24} = \frac{10}{9}$, cela veut dire qu'un ton $\frac{10}{9}$ peut se partager en deux intervalles, l'un $\frac{16}{15}$, qui est le *demi-ton majeur*, l'autre $\frac{25}{24}$, qui est un peu plus petit et qui est le *demi-ton mineur* : c'est le plus petit des intervalles que l'on considère en musique. Les tons et demi-tons sont des intervalles dissonants.

On voit par la colonne des secondes que la gamme est la succession de deux tons, d'un demi-ton, de trois tons et d'un demi-ton.

Les *tierces* sont de deux sortes : les unes égales à $\frac{5}{4}$ sont majeures; les autres $\frac{6}{5} = \frac{5}{4} \cdot \frac{24}{25}$ sont mineures; celles-ci sont égales à celles-là multipliées par $\frac{24}{25}$ ou affaiblies d'un demi-ton mineur. Une seule tierce mineure, $\frac{fa}{ré}$, est affaiblie d'un comma qu'on néglige.

Toutes les *quartes* sont (à un comma près) égales à $\frac{4}{3}$, excepté $\frac{si}{fa}$, qui est augmenté d'un demi-ton mineur $\frac{25}{24}$, et qui est une dissonance.

A une seule près qui ne diffère des autres que d'un comma, toutes les *quintes* sont égales à $\frac{3}{2}$. De même les *sixtes* et les *septièmes* sont majeures et égales à $\frac{5}{3}$ et à $\frac{15}{8}$, ou mineures, c'est-à-dire diminuées d'un demi-ton $\frac{25}{24}$.

Enfin les *octaves* sont toutes égales entre elles et à 2.

On voit en résumé que, prises deux à deux, les notes de la gamme offrent les rapports de vibration suivants :

$$\frac{2}{1}, \frac{15}{8}, \frac{9}{5}, \frac{8}{5}, \frac{5}{3}, \frac{3}{2}, \frac{4}{3}, \frac{5}{4}, \frac{6}{5}, \frac{9}{8}, \frac{10}{9}, \frac{16}{15}, \frac{25}{24};$$

elles permettent de réaliser toutes les combinaisons en rapport simple que l'on peut former avec les harmoniques

$$1, 2, 3, 4, 5, 6, —, 8, 9, 10, —, 15, 16, —, 24, 25;$$

la gamme est donc très-heureusement combinée pour reproduire tous les intervalles consonnants.

DIÈSES ET BÉMOLS. — On a imaginé d'augmenter encore les ressources de la musique en surélevant ou en abaissant momentanément d'un demi-ton mineur toutes les notes de la gamme, c'est-à-dire en les multipliant par $\frac{25}{24}$ ou par $\frac{24}{25}$: c'est ce qu'on appelle les *diéser* ou les *bémoliser*; nous allons voir les avantages qui résultent de cette opération.

Si l'on considère un accord formé par deux notes, et si l'on dièse la plus grave ou qu'on bémolise la plus aiguë, leur intervalle est diminué d'un demi-ton mineur, et le rapport de leurs nombres de vibrations est multiplié par $\frac{24}{25}$. Alors :

1° Les tierces, quarts, sixtes et septièmes majeures deviennent mineures;

2° Un ton majeur $\frac{9}{8}$ se réduit à $\frac{9}{8} \frac{24}{25} = \frac{27}{25} = \frac{16}{15} \times \frac{81}{80}$, et un ton mineur $\frac{10}{9}$ à $\frac{10}{9} \times \frac{24}{25} = \frac{16}{15}$; tous deux deviennent, à un comma près, égaux à un demi-ton majeur.

Quand au contraire on bémolise la note grave ou qu'on dièse la note aiguë d'un accord quelconque, on élève l'intervalle d'un demi-ton, et s'il était mineur, il devient majeur.

La musique acquiert par cette opération la faculté, dont elle fait un fréquent usage, de transposer un air, c'est-à-dire de le reproduire avec les mêmes intervalles, mais en élevant ou en abaissant toutes les notes de la même quantité. Supposons, par exemple, qu'on veuille les élever de deux tons; alors il faudra commencer par remplacer les notes

ut, ré, mi, fa, sol, la, si, ut,

par les suivantes, qui sont élevées de deux rangs :

mi, fa, sol, la, si, ut₁, ré₁, mi₁;

mais cette nouvelle gamme se composerait d'un demi-ton, de trois tons, d'un demi-ton et de deux tons; elle n'aurait donc pas les mêmes intervalles successifs que la gamme d'*ut* et l'air serait changé. Il faut par conséquent, non-seulement reculer les notes de deux rangs, comme nous venons de le faire, mais encore altérer leurs valeurs et écrire

mi, fa, sol*, la, si, ut₁*, ré₁*, mi₁.*

Après ces modifications, les intervalles des notes seront devenus à peu près les mêmes que dans la gamme naturelle. Il n'y aura que cette différence, que la gamme commencera par un ton mineur suivi d'un ton majeur, tandis que le contraire a lieu dans la gamme d'*ut*.

Enfin, c'est encore au moyen des dièses et des bémols que l'on peut passer du *mode majeur*, qui est celui de la gamme naturelle, au *mode mineur* constitué par une gamme différente qui se compose de : un ton, un demi-ton, deux tons, un demi-ton et deux tons, et qui peut se représenter par la série des rapports :

mi, fa, sol, la, si, ut₁, ré₁, mi₁,
 $\frac{1}{2}, \frac{8}{15}, \frac{3}{5}, \frac{2}{3}, \frac{3}{4}, \frac{4}{5}, \frac{8}{9}, \frac{1}{1},$

qui sont les inverses des rapports de la gamme majeure. Nous n'entrerons pas dans plus de détails sur ce sujet, qui appartient spécialement à la musique.

TEMPÉRAMENT. — Pour satisfaire à ces diverses nécessités d'une manière rigoureuse, il faudrait évidemment que les instruments à sons fixes, comme le piano, fussent pourvus de cordes et de touches donnant, non-seulement chaque note naturelle, mais aussi son dièse et son bémol, ce qui ferait 21 touches et cordes par octave. Cela compliquerait évidemment beaucoup la construction et le jeu de l'instrument. Mais on peut remarquer que plusieurs de ces notes ne différeraient que fort peu, par exemple *ut** et *ré^b*, *ré** et *mi^b*, *mi* et *fa^b*. On peut donc, pour simplifier la construction des instruments à sons fixes, remplacer chacun de ces groupes de deux notes intermédiaires par un ton moyen qui tienne lieu de l'une et de l'autre. Alors la gamme chromatique se réduit à douze demi-tons, et comme ils sont très-peu différents, on a fini par leur attribuer une valeur commune en partageant l'octave en douze intervalles rigoureusement égaux que l'on a nommés *demi-tons moyens*.

La gamme ainsi modifiée se nomme gamme tempérée; elle n'est plus juste, et à l'exception des octaves, tous les intervalles ont subi une altération; mais cette altération est si faible, que l'oreille n'en est que très-peu affectée. Comme l'intervalle d'octave est égal à 2, chacun des douze demi-tons égaux est $\sqrt[12]{2} = 1,060$, les tierces majeures et mineures sont $(\sqrt[12]{2})^4$ et $(\sqrt[12]{2})^3$; la quarte est $(\sqrt[12]{2})^5$; enfin la quinte devient $(\sqrt[12]{2})^7$. Voici les valeurs comparées de ces intervalles exacts et tempérés :

	Valeur vraie.	Valeur approchés.
Demi-ton mineur.....	$\frac{25}{24} = 1,042$	$\left. \begin{array}{l} \\ \end{array} \right\} \sqrt[12]{2} = 1,060$
Demi-ton majeur.....	$\frac{16}{15} = 1,067$	
Tierce mineure.....	$\frac{6}{5} = 1,200$	$(\sqrt[12]{2})^3 = 1,189$
Tierce majeure.....	$\frac{5}{4} = 1,250$	$(\sqrt[12]{2})^4 = 1,260$
Quarte.....	$\frac{4}{3} = 1,333$	$(\sqrt[12]{2})^5 = 1,335$
Quinte.....	$\frac{3}{2} = 1,500$	$(\sqrt[12]{2})^7 = 1,498$

LOGARITHMES ACOUSTIQUES. — On peut beaucoup simplifier la comparaison des intervalles musicaux en considérant, non plus les rapports qui les caractérisent, mais les logarithmes de ces rapports. L'intervalle de deux notes quelconques se trouve alors en retranchant les logarithmes des nombres qui expriment ces notes, et des intervalles égaux correspondent à des différences logarithmiques constantes. Ainsi, l'intervalle d'un ton sera

$$\log 9 - \log 8 = 0,05115,$$

et celui d'un demi-ton mineur

$$\log 25 - \log 24 = 0,01773.$$

On composera deux intervalles en ajoutant deux logarithmes, au lieu de multiplier deux rapports. Ainsi, pour obtenir l'intervalle de *ut* à *ré**, il suffira d'ajouter 0,01773 à 0,05115, ce qui donne 0,06888. L'octave s'exprime alors par $\log 2 = 0,3010300$, le demi-ton moyen par $\frac{1}{12} \log 2$, et les autres intervalles de la gamme tempérée par des multiples de ce nombre.

On peut encore faire un pas de plus et prendre pour unité de mesure, soit le demi-ton moyen, comme l'a fait de Prony, soit, ce qui semble plus naturel, le centième de ton moyen ou le $\frac{1}{600}$ de l'octave. Dès lors, pour exprimer un intervalle quelconque en centièmes de ton, il faudra en chercher le logarithme et le diviser par le logarithme du centième du ton, soit par $\frac{1}{600} \log 2 = \frac{1,003433}{2000}$. Cela revient à multiplier par 2000, et à diviser par 1,003433. Ce dernier facteur pourra, en général, être négligé, parce qu'il est sensiblement égal à l'unité, ou bien on en tiendra compte en diminuant de $\frac{1}{300}$ de sa valeur le produit obtenu. L'intervalle de quinte juste s'exprimera, par exemple, approximativement par

$$2000 \log \frac{3}{2} = 352,2,$$

et plus exactement par

$$352,2 - \frac{352,2}{300} = 351,0.$$

Le calcul rigoureux donnerait 350,9975. On trouve de la même manière que le comma $\frac{81}{80}$ vaut à peu près 11 centièmes de ton (10,75); qu'un demi-ton mineur $\frac{25}{24} = 35$, le demi-ton majeur $\frac{16}{15} = 56$; que le ton mineur $\frac{10}{9} = 91$, et le ton majeur $\frac{9}{8} = 102$, etc. Enfin, l'octave est représentée par 600.

Voici la valeur, en centièmes de ton, des vingt et une notes de la gamme complète ou *enharmonique*, et des douze de la gamme tempérée.

Gamme enharmonique.		Intervalles.	Valeurs.	Gamme tempérée.
<i>ut</i>	1 Unisson.....	0	0
.....	Comma.....	11	11
<i>ut*</i>	$\frac{25}{24}$ Demi-ton mineur.....	35	50
<i>ré^b</i>	$\frac{27}{25}$ Demi-ton majeur.....	67	
<i>ré</i>	$\frac{9}{8}$ Seconde majeure.....	102	100
<i>ré*</i>	$\frac{75}{64}$ Seconde superflue.....	137	150
<i>mi^b</i>	$\frac{6}{5}$ Tierce mineure.....	158	
<i>mi</i>	$\frac{5}{4}$ Tierce majeure.....	193	200
<i>fa^b</i>	$\frac{32}{25}$ Quarte diminuée.....	214	
<i>mi*</i>	$\frac{125}{96}$ Tierce superflue.....	228	250
<i>fa</i>	$\frac{4}{3}$ Quarte.....	249	
<i>fa*</i>	$\frac{25}{18}$ Quarte superflue.....	284	300
<i>sol^b</i>	$\frac{36}{25}$ Quinte diminuée.....	316	
<i>sol</i>	$\frac{3}{2}$ Quinte.....	351	350

Gamme enharmonique.	Intervalles.	Valeurs.	Gamme tempérée.
$sol^{\sharp} \frac{25}{16}$	Quinte superflue	386	400
$la^{\flat} \frac{8}{5}$	Sixte mineure	407	
$la \frac{5}{3}$	Sixte majeure	442	450
$la^{\sharp} \frac{125}{72}$	Sixte superflue	478	500
$si^{\flat} \frac{9}{5}$	Septième mineure	509	
$si \frac{15}{8}$	Septième majeure	544	550
$ut^{\flat} \frac{48}{25}$	Octave diminuée	565	
$si^{\sharp} \frac{125}{64}$	Septième superflue	579	600
$ut_2 2$	Octave	600	

DIAPASON. — Il est indifférent de commencer une gamme par une note grave ou aiguë; mais, afin de pouvoir accorder les instruments entre eux, il a fallu convenir d'une hauteur déterminée, et, pour la fixer, on a imaginé le diapason. C'est une fourchette d'acier qui rend le son la_3 et qui, d'après une convention récente, exécute 435 vibrations par seconde (*). Ce la_3 est le son que rend la troisième corde du violon; il appartient à la troisième octave de l'échelle musicale qui a pour son fondamental l' ut du violoncelle ou ut_1 , qui fait par seconde 62,25 vibrations.

LIMITE DES SONS PÉRCEPTIBLES. — Si les vibrations des corps deviennent de plus en plus lentes ou de plus en plus rapides, il arrive un moment où les sons très-graves ou très-aigus cessent d'être entendus. On a admis d'abord que les limites de perceptibilité étaient fixes et comprises entre 16 et 5000 vi-

(*) *Moniteur universel*, 25 février 1859.

brations par seconde. Mais il a été démontré depuis qu'elles sont variables pour diverses personnes et qu'elles dépendent surtout de l'amplitude des vibrations.

Avec des roues dentées d'un grand diamètre et dont les dents étaient larges, Savart produisait un son extrêmement intense qui ne disparaissait qu'au moment où il y avait 24 000 vibrations par seconde. Despretz put reculer encore ces limites en étudiant des diapasons qui se succédaient par intervalles d'octaves. Il obtint des sons jusqu'à 36 000 vibrations.

D'un autre côté, Savart annonça que la limite inférieure de

Fig. 428.

perceptibilité se recule également quand l'intensité des sons augmente. Il faisait tourner une barre de fer B (fig. 428) au-

tour d'un axe horizontal AA' et la disposait de manière qu'elle passât à chaque révolution à travers une fente CC' découpée dans une planche. Au moment où elle y entre, il se fait une sorte d'explosion, et quand elle tourne assez vite, on entend, outre des bruits successifs, un son d'une extrême gravité qui correspond à 7 ou 8 vibrations. Mais Despretz a contesté les conséquences de cette expérience; car si on dispose deux fentes au lieu d'une seule sur l'appareil de Savart, on ne produit pas de note à l'octave comme cela devrait être. Il est donc probable que le son est développé par une cause différente. Dans tous les cas, les tuyaux d'orgue les plus longs ne peuvent pas dépasser 32 pieds, et le son qu'ils donnent alors, et qui est le plus grave qu'ils puissent rendre, correspond à 16 vibrations. M. Helmholtz prétend même que les sons ne commencent à devenir perceptibles que vers 30 vibrations par seconde; suivant lui, le son fondamental des tuyaux de 32 pieds se perçoit comme une série de chocs séparés, et ce que l'on croit entendre sont des harmoniques supérieurs. M. Helmholtz a fait des observations sur ce sujet à l'aide d'une corde métallique, tendue sur une caisse de résonance qui n'avait qu'une seule ouverture communiquant avec l'oreille par un tuyau de caoutchouc. Cette corde était lestée d'un petit poids qu'on plaçait de manière à éteindre les harmoniques élevés que la corde pouvait rendre. Le son le plus grave qu'il pût entendre avec cet appareil était le *si*, de 31 vibrations.



CINQUANTE-SIXIÈME LEÇON.

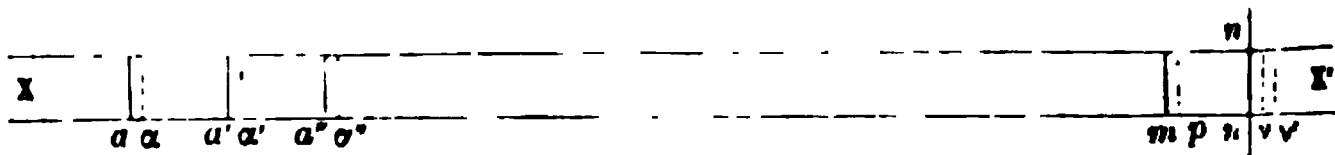
DES VIBRATIONS LONGITUDINALES ET TRANSVERSALES ET DE LEUR PROPAGATION DANS UN CYLINDRE.

Vibrations longitudinales. — Cylindre indéfini. — Cylindre limité. — Réflexion avec changement de signe. — Réflexion sans changement de signe. — Tuyaux sonores : fermés, ouverts. — Instruments à vent. — Vibrations longitudinales des liquides et des solides.

Vibrations transversales. — Cordes flexibles illimitées. — Cordes limitées. — Sonomètre. — Loi des vibrations transversales des cordes. — Rapport des vibrations longitudinales et transversales. — Influence de la rigidité. — Vibrations transversales des verges. — Cas du diapason.

CYLINDRE INDÉFINI. — Nous savons maintenant quelles sont les qualités physiologiques des divers sons, et nous connaissons la loi simple qui lie leurs hauteurs au nombre des vibrations qui les produisent. Nous allons étudier maintenant ces vibrations en elles-mêmes, en commençant par le cas le plus simple et le plus général. Imaginons un cylindre indéfini XX' (*fig. 429*) formé par une substance quelconque solide, liquide

Fig. 429.



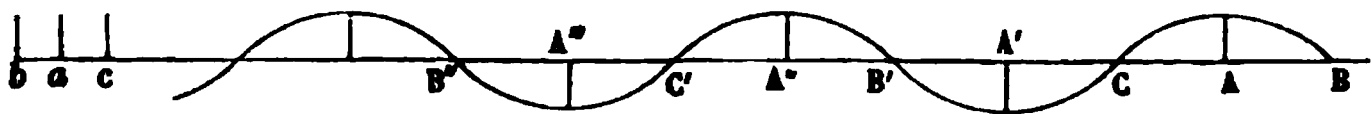
ou gazeuse, élastique et homogène, et supposons que, par un moyen quelconque, on communique à la tranche antérieure a des mouvements réguliers d'aller et de retour dans le sens XX' ; nous allons montrer qu'ils se transmettent dans toute la longueur du cylindre, et que chaque section telle que m effectuera des vibrations régulières dans le sens de l'axe, et qu'on nomme *vibrations longitudinales*.

En effet, décomposons ce cylindre en tranches élémentaires aa' , $a'a''$, $a''a'''$, Lorsque la section antérieure a aura reçu un déplacement $a\alpha$, elle comprimera la première tranche, qui réagira par son élasticité et qui rentrera en équilibre quand elle aura fait reculer la deuxième section a' d'une quantité $a'\alpha'$ égale à $a\alpha$. La deuxième tranche agira de la même manière, et ainsi de suite; par conséquent, tout se passera comme dans une série de billes élastiques au contact. La même suite d'actions se produirait si la section a , au lieu d'être chassée en avant, était tirée en arrière; seulement, les compressions seraient remplacées par des dilatations, et le mouvement de chaque section serait rétrograde.

Cette transmission d'un mouvement ne peut être instantanée. Elle se fera avec une vitesse a qui dépendra de la nature du milieu considéré, et l'impulsion arrivera à une distance d du point d'ébranlement, après un temps égal à $\frac{d}{a}$.

Supposons maintenant que la tranche initiale (*fig. 430*), au

Fig. 430.



lieu de recevoir une impulsion unique, exécute des vibrations régulières, allant comme un pendule de b en c , puis de c en b , etc., pendant des périodes de temps égales à T ; on pourra décomposer le mouvement continu de cette tranche en une série d'impulsions ou d'appulsions infiniment rapprochées, et chacune d'elles se propageant dans le cylindre avec une vitesse a parviendra, après un temps $\frac{d}{a}$, à une distance d . Par conséquent, les molécules placées à cette distance répéteront les mêmes vibrations que la tranche a avec les mêmes amplitudes, la même durée, mais après un retard égal à $\frac{d}{a}$.

Cela posé, cherchons à nous représenter l'état vibratoire simultané du cylindre à un moment déterminé. Supposons que la tranche directement ébranlée parte du point b à l'origine du temps. Dans son mouvement direct et rétrograde, elle prendra,

en passant aux points

$b, \quad a, \quad c, \quad a, \quad b, \dots,$

des vitesses

$0, \quad +V, \quad 0, \quad -V, \quad 0, \dots,$

qui se produiront à des moments

$0, \quad \frac{T}{4}, \quad \frac{2T}{4}, \quad \frac{3T}{4}, \quad \frac{4T}{4}, \dots$

Après un temps déterminé t , toutes ces vitesses se seront propagées jusqu'à des distances égales au produit de la vitesse de transmission a par le temps écoulé depuis le moment où elles se sont produites, c'est-à-dire à des distances

$at, \quad a\left(t - \frac{T}{4}\right), \quad a\left(t - \frac{2T}{4}\right), \quad a\left(t - \frac{3T}{4}\right), \quad a\left(t - \frac{4T}{4}\right), \dots,$

qui sont marquées par les points B, A, C, A', B', A'' (*fig. 430*). Nous pouvons représenter les vitesses de vibration transmises en ces points par des ordonnées égales à

$0, \quad +V, \quad 0, \quad -V, \quad 0, \dots$

Outre les impulsions que nous venons de considérer, la tranche b , en passant de b en a , de a en c , etc., en a produit une infinité d'autres qui se sont propagées jusqu'en des points intermédiaires à A, B, C, \dots , et si en chacun de ces points nous élevons pareillement des ordonnées égales aux vitesses dont ils sont animés au moment considéré, elles iront en croissant de B à A , en décroissant de A à C , et repasseront par les mêmes valeurs avec un signe contraire de C à B' . Enfin les sommets de ces ordonnées formeront une sinusoïde continue qui présentera l'état vibratoire de toutes les tranches au temps t .

Chaque distance $BB', B'B'',$ etc., est égale à aT et figure l'espace parcouru pendant le temps T d'une vibration complète: c'est ce qu'on nomme la *longueur de l'onde*; nous la repré-

senterons par λ , et comme $T = \frac{1}{N}$, N désignant le nombre de vibrations exécutées dans une seconde, nous aurons

$$\lambda = aT, \quad \lambda = \frac{a}{N},$$

relation importante qui lie la longueur d'onde λ , le nombre de vibrations N et la vitesse du son a dans la substance considérée.

Lorsque le temps croîtra, toutes les vitesses de vibration se transporteront en restant égales; la courbe ne fera que se déplacer avec une vitesse de transmission a , et lorsque le temps se sera accru de T , elle se sera superposée à sa position première. Par conséquent, dans un temps T , chaque tranche aura accompli une vibration.

CYLINDRE LIMITÉ. — Nous allons maintenant supposer que le cylindre soit terminé par un plan nn (*fig. 429*) et chercher les phénomènes qui se produiront à son extrémité. Il peut se présenter trois cas :

1° Il peut arriver que le cylindre soit continué par un milieu tel, que la section finale nn lui transmette l'impulsion qu'elle a reçue et *demeure ensuite en repos*. Alors elle est dans le même cas que toutes les sections qui la précèdent, et la propagation du son se fait jusqu'à l'extrémité du cylindre comme s'il était indéfini.

2° Il peut se faire que le second milieu oppose une résistance plus grande à la tranche finale mn ; alors, après qu'elle aura été comprimée par un déplacement mp de sa partie antérieure, elle se détendra et ne reviendra au repos qu'en exécutant un mouvement de retour de p vers m , c'est-à-dire en prenant une *vitesse contraire* à celle qu'elle a reçue; et cette vitesse déterminera de proche en proche et de tranche en tranche des condensations successives qui se propageront en sens inverse de X' vers X . C'est ce que l'on nomme *le mouvement réfléchi*. Dans le cas qui nous occupe, il sera le même que celui qui se propagerait de X' en X , si l'extrémité n exécutait des vibrations de signe contraire à celles que lui amène

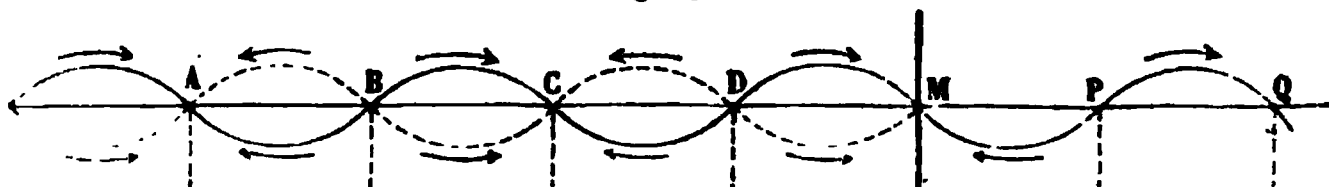
le mouvement direct de X à X' . C'est ce que nous appellerons, pour abrégé, la *réflexion avec changement de signe*.

3° Enfin le cylindre considéré peut être continué par un milieu qui oppose une résistance moindre, et dans ce cas la section finale nn , après avoir éprouvé un déplacement nv , continuera son mouvement de v en v' ; elle conservera donc une vitesse de *même signe* que celle qu'elle a reçue, et la tranche mn se trouvant dilatée, il y aura encore un mouvement réfléchi qui se propagera de X' vers X , le même qui se produirait si l'extrémité n exécutait des vibrations de même signe que celles qu'elle reçoit du mouvement direct de X en X' . C'est la réflexion *sans changement de signe*. Nous allons chercher maintenant comment les mouvements direct et réfléchi se superposent.

RÉFLEXION AVEC CHANGEMENT DE SENS. — Ce cas sera évidemment réalisé si le cylindre considéré est rempli de gaz ou de liquide et fermé par une paroi résistante, ou bien s'il est constitué par une verge solide encastrée dans un étau qui empêche le déplacement des molécules à l'extrémité fixée.

Représentons les vitesses des tranches successives par la courbe sinusoïdale pleine $ABCD$ (fig. 431); marquons leur

Fig. 431.

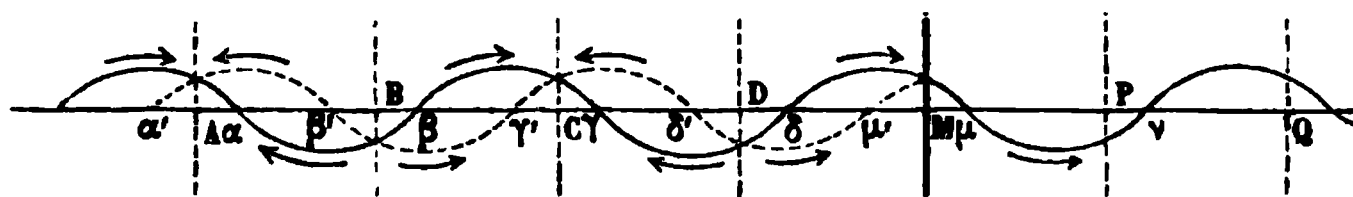


sens par des flèches, et considérons d'abord le moment où l'un des nœuds de la courbe rencontre l'extrémité M du cylindre. Avant ce moment, les vitesses représentées par la courbe prolongée MPQ sont venues successivement rencontrer le point M , y changer de signe, et, partant de là, se propager en sens inverse, de M vers A ; elles peuvent donc, au moment considéré, être figurées dans leur intensité et dans leur sens par une courbe ponctuée $MDCA$, symétrique de MPQ , et le mouvement vibratoire simultané des diverses tranches est égal à la somme des ordonnées des deux courbes pleine et ponctuée. On voit qu'il est nul aux points M, D, C, B, A ,

dont les distances sont égales à une demi-longueur d'onde; qu'il est dirigé de D en M dans l'espace DM; de D en C dans DC, et qu'en général, il est de direction opposée dans chaque demi-longueur d'onde consécutive comptée à partir de M. Comme, de plus, les vitesses directe et réfléchie sont l'une condensante, l'autre dilatante dans chacun de ces espaces, elles y déterminent des mouvements moléculaires sans changement de densité.

Si le temps croît, la courbe des mouvements incidents s'avance d'une certaine quantité et ses nœuds se placent en α , β , γ , δ , ... (*fig. 432*); mais celle des mouvements réfléchis

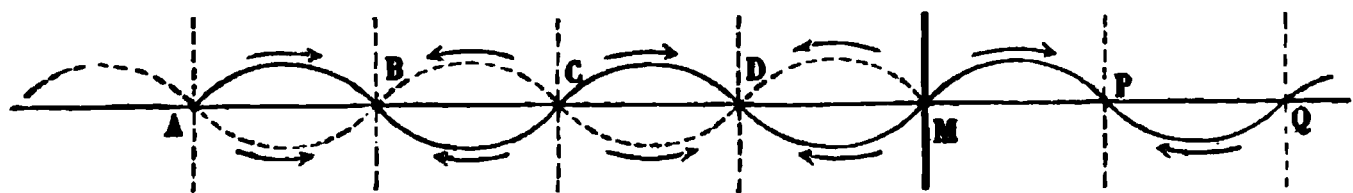
Fig. 432.



marche aussi d'une même quantité en sens contraire, et ses nœuds se trouvent en α' , β' , γ' , δ' , La figure montre que les points A, B, C, D possèdent des vitesses égales et contraires qui se détruisent, en déterminant une compression en A, une dilatation en B, etc.

Lorsque le temps aura augmenté de la durée d'une demi-vibration, les deux courbes auront marché d'une demi-longueur d'onde simple et seront représentées *fig. 433*. On voit qu'à ce

Fig. 433.

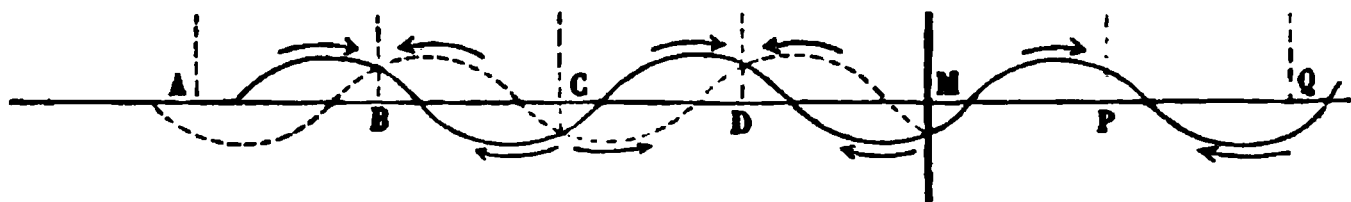


moment les vitesses sont encore nulles en A, B, C, ..., et que dans les espaces AB, CD, ..., elles sont devenues égales et contraires à celles qui existaient aux mêmes lieux dans le cas de la première figure (*fig. 431*).

Si le temps continue à augmenter, les points A, B, C, ... éprouvent de nouveau des changements de densité (*fig. 434*), mais inverses de ceux qui avaient lieu dans la *fig. 432*. Et enfin, lorsqu'il se sera écoulé un temps égal à celui d'une vibration

complète, les deux courbes auront repris les positions qu'elles avaient dans la *fig. 431*.

Fig. 434.



De tout cela il résulte, en premier lieu, que si l'on prend à partir de **M** et à des distances successives égales à une demi-longueur d'onde des points **D**, **C**, **B**, **A**, ..., ils demeureront toujours en repos; mais ils éprouveront des dilatations et des compressions alternatives qui se reproduiront après chaque durée **T** d'une vibration. Ces points sont des *nœuds fixes*. En second lieu, la densité ne changera point dans le milieu des espaces **AB**, **BC**, **CD**, ..., mais les molécules y exécuteront des vibrations longitudinales qui seront toujours inverses, au même moment, dans deux intervalles voisins; il y aura en ces points ce qu'on nomme des *ventres fixes*. Les distances entre **A**, **B**, **C**, **D**, ..., se nomment *internœuds*.

Ces divers résultats ont été vérifiés par une expérience remarquable que l'on doit au colonel **N. Savart**. Il plaça à 40 ou 50 mètres d'une muraille verticale un timbre qu'il fit vibrer. Évidemment, les rayons sonores qui tombaient normalement sur la paroi devaient, en se réfléchissant, produire les alternatives de nœuds et de ventres dont nous venons de parler. Pour les reconnaître, on tendit d'abord, à partir du timbre, une corde normale à la muraille, et, en promenant ensuite l'oreille tout le long de sa longueur, on trouva des points où le son était très-intense, c'étaient les ventres, et d'autres où il disparaissait presque entièrement, c'étaient les nœuds. On les marqua sur la corde, et en mesurant leurs distances on trouva qu'elles étaient égales entre elles et à la longueur de l'onde, avec cette seule exception que le dernier nœud était un peu plus près de la muraille que les autres de leurs voisins.

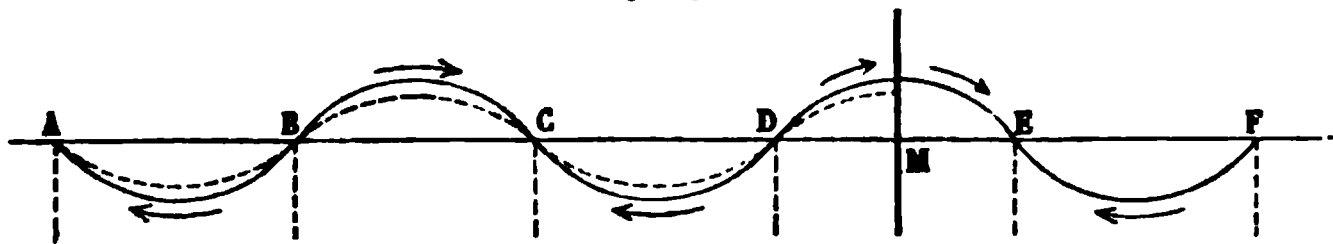
Il se présenta même une circonstance qu'il faut noter et qu'on pouvait prévoir. Comme le timbre produit plusieurs harmoniques superposés, par exemple 1 et 2, les internœuds qui correspondent au dernier de ces sons devaient être la

VIBRATIONS LONGITUDINALES ET TRANSVERSALES, ETC. 531
moitié de ceux qui résultent du premier. Aussi y avait-il des nœuds communs où l'oreille ne saisissait aucun son et des points où se confondaient un nœud du son aigu et un ventre du son grave qui seul était entendu. D'autres harmoniques ayant ensuite été produits à la fois et à dessein, on parvint à les entendre séparément, parce que leurs nœuds et leurs ventres se formaient en des points différents. Nous aurons bientôt l'occasion de montrer que les mêmes phénomènes se développent avec les liquides et avec les solides.

RÉFLEXION SANS CHANGEMENT DE SIGNE. — Le deuxième cas de la réflexion du son à l'extrémité d'un cylindre est celui où la dernière tranche conserve une portion de la vitesse qu'elle a reçue par les impulsions directes. Il sera réalisé si le cylindre est une verge métallique libre à son extrémité et même s'il est constitué par un tuyau plein d'air ouvert dans l'atmosphère; car ce qui détruit la vitesse d'une section moyenne, c'est la compression qu'elle communique à la tranche suivante; et comme l'air ambiant peut se dilater dans tous les sens, il oppose une résistance moindre aux molécules extrêmes qui ne sont point ramenées au repos.

Considérons d'abord l'onde incidente $AB\check{C}D$ au moment où l'un de ses ventres mobiles atteint l'extrémité M (*fig. 435*).

Fig. 435.

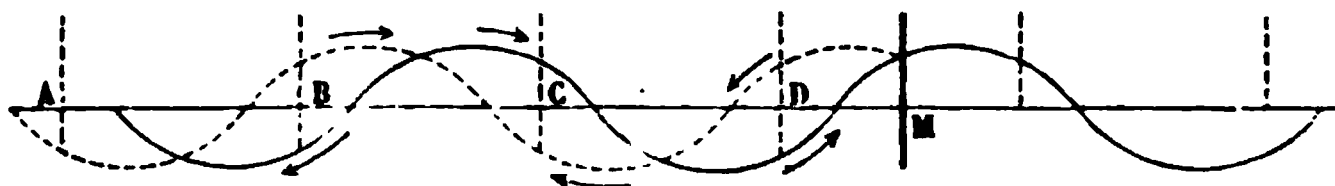


L'onde réfléchie serait, comme précédemment, symétrique à la courbe prolongée EF , si elle avait la même intensité qu'elle; mais comme les vitesses s'affaiblissent en se réfléchissant, on les a représentées par des ordonnées plus petites, qui forment une courbe ponctuée. Ces vitesses n'auront point changé de signe, et l'on voit par la figure qu'elles s'ajoutent aux vitesses directes dans les espaces MD , DC , CB , BA , et que le mouvement est nul en D , C , B , A .

Si le temps croît, l'onde directe marche vers la paroi et l'onde réfléchie s'en éloigne d'une même quantité (*fig. 436*). Par

suite, les deux vitesses sont toujours égales et contraires aux points D, C, B, A, où se trouvent des nœuds fixes; elles sont,

Fig. 436.



au contraire, toujours égales et de même signe en M et aux milieux des espaces DC, CB, BA, qui sont des ventres. En répétant la discussion qui a été faite précédemment, on verrait : 1° que les nœuds sont alternativement comprimés et dilatés; 2° que les ventres éprouvent des vibrations longitudinales sans variations de densité; 3° qu'en chaque point la densité et la vitesse reprennent les mêmes valeurs après des périodes de temps égales à T; 4° qu'en passant d'un nœud ou d'un ventre au nœud ou au ventre suivant, le changement de densité ou la vitesse de vibration sont au même moment de signe contraire. Ce deuxième cas de la réflexion ne diffère donc du précédent que par la situation des nœuds qui sont placés, le premier à un quart d'onde de l'extrémité, et tous les autres à une demi-longueur d'onde de celui qui les précède.

Nous avons supposé jusqu'ici que les vitesses réfléchies avaient, au signe près, la même grandeur que les vitesses incidentes. Cela n'est point exactement vrai; elles sont toujours plus faibles à cause de la perte de force vive qui se fait au bout du cylindre. Mais cet affaiblissement se réduit à diminuer les ordonnées de la courbe réfléchie dans un rapport constant. Par suite, les nœuds ne sont plus que des points où les vitesses sont minima sans être nulles, et les ventres des lieux où la densité change le moins sans rester absolument constante; mais cela ne modifie en rien les conséquences que nous allons déduire de cette théorie.

TUYAUX SONORES. — Les tuyaux sonores sont des tubes formés par des parois suffisamment rigides, de nature quelconque, et contenant une masse d'air qu'on met en vibration au moyen d'*embouchures* à travers lesquelles on souffle. L'embouchure de flûte est un simple biseau A (*fig. 437*) sur lequel le jet de

gaz se brise en deux courants alternatifs, l'un qui pénètre dans le tuyau, l'autre qui s'échappe au dehors. Souvent on emploie des anches vibrantes, c'est-à-dire des lames élastiques

Fig. 437.



Fig. 438.



Fig. 439.



que l'air soulève, qui retombent par leur élasticité et qui permettent ou interceptent le passage du gaz. On en voit un exemple dans la *fig. 438*. C'est par des anches vibrantes que l'on fait parler le hautbois, la clarinette et le basson. Enfin, tous les instruments de cuivre s'embouchent par un petit entonnoir où l'on applique les lèvres, lesquelles en vibrant l'une contre l'autre produisent un courant intermittent (*fig. 439*).

La hauteur du son donné par les tuyaux ne dépend aucunement de la substance dont ils sont faits, puisque ce n'est point cette substance qui vibre; elle ne varie pas davantage avec leur largeur, pourvu que celle-ci soit très-petite par rapport à la longueur. Ils peuvent être droits ou courbes sans que cela produise une influence sensible. Enfin, quelle que soit l'embouchure qu'on leur adapte, comme elle n'est qu'un moyen de mettre l'air en vibration, elle ne change pas le son; seulement elle modifie le timbre. Cela étant, nous allons considérer

des tuyaux longs, étroits, rectilignes, embouchés d'une manière quelconque, et les lois que nous trouverons seront applicables à tous les instruments à vent. Elles sont dues à D. Bernoulli.

CAS DES TUYAUX FERMÉS. — Considérons d'abord un tuyau ouvert à son embouchure A et fermé à son extrémité B (*fig. 440*).

Fig. 440.



Il est clair, d'après la théorie précédente, que les vibrations incidentes se réfléchiront en B avec changement de signe de leurs vitesses, et qu'elles détermineront dans le tuyau une série de nœuds dont le premier sera en B et qui se succéderont à des distances égales à la demi-longueur d'onde $\frac{\lambda}{2}$. Cela posé, il est évident que le tuyau ne pourra parler que si les vitesses réfléchies, revenues en A, sont concordantes avec celles que l'embouchure détermine au même point et au même moment; car si cela n'était pas, les vibrations réfléchies tendraient à détruire celles qui déterminent tout le mouvement qui alors n'aurait pas lieu. Or les vibrations redeviennent égales et de signe contraire quand elles ont parcouru un nombre impair de demi-longueurs d'onde, et comme elles changent de signe en se réfléchissant au point B, la condition pour qu'elles se retrouvent en concordance en A avec les vibrations originelles est qu'elles aient parcouru pour aller et revenir un nombre impair de fois $\frac{\lambda}{2}$. Il faut donc que la double longueur $2L$ du tuyau soit égale à $(2n - 1) \frac{\lambda}{2}$, et que l'on ait

$$L = (2n - 1) \frac{\lambda}{4} \quad \text{ou} \quad \frac{\lambda}{4} = \frac{L}{2n - 1};$$

si l'on fait

$$n = 1, \quad 2, \quad 3, \quad 4, \dots,$$

le quart de la longueur d'onde devient

$$\frac{\lambda}{4} = \frac{L}{1}, \quad \frac{L}{3}, \quad \frac{L}{5}, \quad \frac{L}{7},$$

et le tuyau, ayant toujours un ventre à l'embouchure A et un nœud à l'extrémité B, se partage en 1, 3, 5, 7, ..., quarts de longueur d'onde, comme le montre la *fig. 440*.

Le nombre des vibrations N se déduit de la longueur d'onde en remplaçant λ par $\frac{a}{N}$,

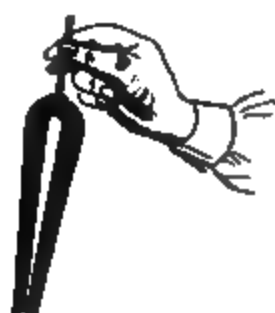
$$N = \frac{(2n-1)a}{4L},$$

ce qui donne pour chacun des modes de division précédents

$$N = \frac{a}{4L}, \quad 3 \frac{a}{4L}, \quad 5 \frac{a}{4L}, \quad 7 \frac{a}{4L}, \dots$$

Par conséquent, un tuyau fermé pourra rendre les divers harmoniques 1, 3, 5, 7, ..., ou si le premier est *ut*₁, le tuyau donnera les notes

Fig. 441.



$$ut_1, \quad sol_1, \quad mi_1, \dots$$

On peut vérifier ces résultats par diverses expériences. On montre d'abord que les tuyaux ne peuvent rendre que certains sons déterminés en soutenant au-dessus d'une éprouvette à pied (*fig. 441*) un diapason qui fait N vibrations par seconde. Généralement, on peut le faire vibrer sans que le tuyau parle; mais en versant de l'eau dans l'éprouvette, la longueur du tuyau diminue peu à peu, et quand elle satisfait à l'équation

$$N = \frac{(2n-1)a}{4L},$$

ce tuyau ré-

sonne. On fait la même expérience en disposant tout près d'un timbre en vibration (*fig. 442*) un tuyau à fond mobile

qui détermine un renforcement remarquable du son lorsque sa longueur est convenable.

Fig. 442.

La formule $N = \frac{(2n-1)\alpha}{4L}$ fait voir que, pour un même mode de division, le nombre de vibrations N est en raison inverse de L : pour le vérifier, on dispose sur une soufflerie une série de tuyaux dont les longueurs sont

$$1, \quad \frac{8}{9}, \quad \frac{4}{5}, \quad \frac{3}{4}, \quad \frac{2}{3}, \quad \frac{3}{5}, \quad \frac{8}{15}, \quad \frac{1}{2};$$

on trouve qu'ils donnent les notes de la gamme naturelle, et par conséquent des nombres de vibrations

$$1, \quad \frac{9}{8}, \quad \frac{5}{4}, \quad \frac{4}{3}, \quad \frac{3}{2}, \quad \frac{5}{3}, \quad \frac{15}{8}, \quad 2,$$

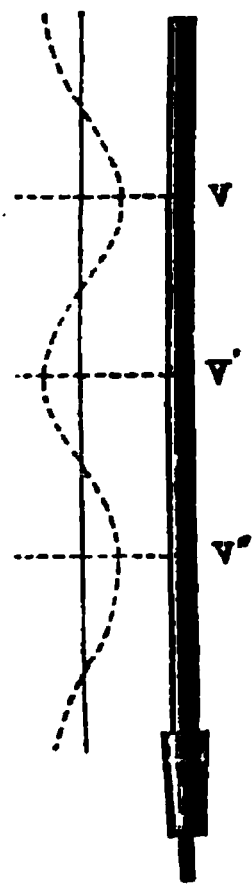
qui sont en raison inverse de la longueur L . Toutefois, l'expérience montre que cette loi n'est qu'approximative, ce qui tient à des causes perturbatrices que nous ferons connaître.

Enfin, si l'on veut produire les harmoniques divers que peut rendre un tuyau fermé, on le place sur la soufflerie, et on

y fait arriver l'air avec une rapidité croissante par un robinet qu'on ouvre peu à peu. Si le tuyau est long et étroit, il rend successivement tous les harmoniques, et l'on trouve qu'ils suivent la loi des nombres 1, 3, 5, 7,

CAS DES TUYAUX OUVERTS. — Lorsqu'un tuyau est ouvert dans l'air par son extrémité opposée à l'embouchure, les vibrations

Fig. 443.



se réfléchissent sans changer de signe, et, comme nous l'avons montré (p. 531), il y a dans l'intérieur une série de nœuds : le premier à une distance de l'extrémité égale à $\frac{\lambda}{4}$, et tous les autres séparés par un internœud égal à $\frac{\lambda}{2}$ (fig. 443).

Pour que le tuyau parle, il faut encore que les vibrations réfléchies, au moment où elles reviennent à l'embouchure, soient concordantes avec les vibrations de cette embouchure; et, comme elles n'ont point changé de signe au moment de la réflexion, il faut que le chemin parcouru pour aller et revenir, c'est-à-dire la double longueur $2L$ du tuyau, soit égal à un nombre pair de demi-longueurs d'onde ou à $2n\frac{\lambda}{2}$:

$$L = n \frac{\lambda}{2}.$$

Si donc on suppose

$$n = 1, \quad 2, \quad 3, \quad 4,$$

on a

$$\lambda = \frac{2L}{1}, \quad \frac{2L}{2}, \quad \frac{2L}{3}, \quad \frac{2L}{4}, \dots$$

et les nœuds sont disposés comme l'indique la fig. 444.

Fig. 444.



Le nombre des vibrations N s'obtient en remplaçant λ par $\frac{\alpha}{N}$,

ce qui donne en général

$$N = \frac{na}{2L},$$

et dans chacun des modes de division précédents,

$$N = \frac{a}{2L}, \quad 2 \frac{a}{2L}, \quad 3 \frac{a}{2L}, \quad 4 \frac{a}{2L};$$

par conséquent, les notes que le tuyau peut rendre sont les harmoniques 1, 2, 3, 4, ..., ou bien

Fig. 445.

*ut*₁, *ut*₂, *sol*₁, *ut*₃, *mi*₂, *sol*₂,

Il résulte de là que le son fondamental $\frac{a}{2L}$

est à l'octave du son $\frac{a}{4L}$ qui serait produit par un tuyau fermé de même longueur, ou, en d'autres termes, qu'un tuyau fermé donne la même note fondamentale qu'un tuyau ouvert de longueur double. C'est ce que l'on vérifie avec l'appareil de la *fig. 445*, en faisant glisser dans son milieu une coulisse mi-partie pleine et évidée, qui en fait à volonté ou un tuyau fermé de longueur 1, ou un tuyau ouvert de

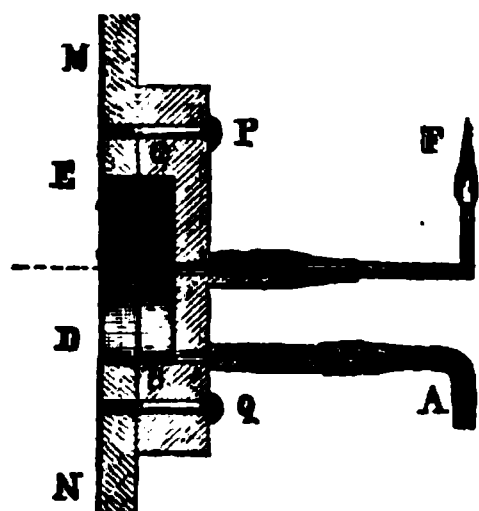
longueur 2, sans que le son soit changé.

Cette expérience est une première vérification des lois de Bernoulli; mais on peut démontrer directement que dans le tuyau ouvert AC il y a un nœud à la tranche moyenne B quand il rend le son fondamental. Il suffit pour cela de laisser descendre dans ce tuyau une membrane de baudruche suspendue à trois fils comme un plateau de balance, et couverte de sable. Elle vibre et le sable s'agite quand elle est placée partout ailleurs que B; mais en ce point elle reste immobile ainsi que le sable : ce qui prouve que l'air est en repos et qu'il y a un nœud.

On doit à M. Kœnig un autre moyen de vérifier la position des ventres et des nœuds dans les tuyaux sonores. La paroi MN du tuyau (*fig. 446*) est percée, à l'endroit où doit se former

un nœud, d'un trou ED, qui est fermé par une membrane flexible CB;

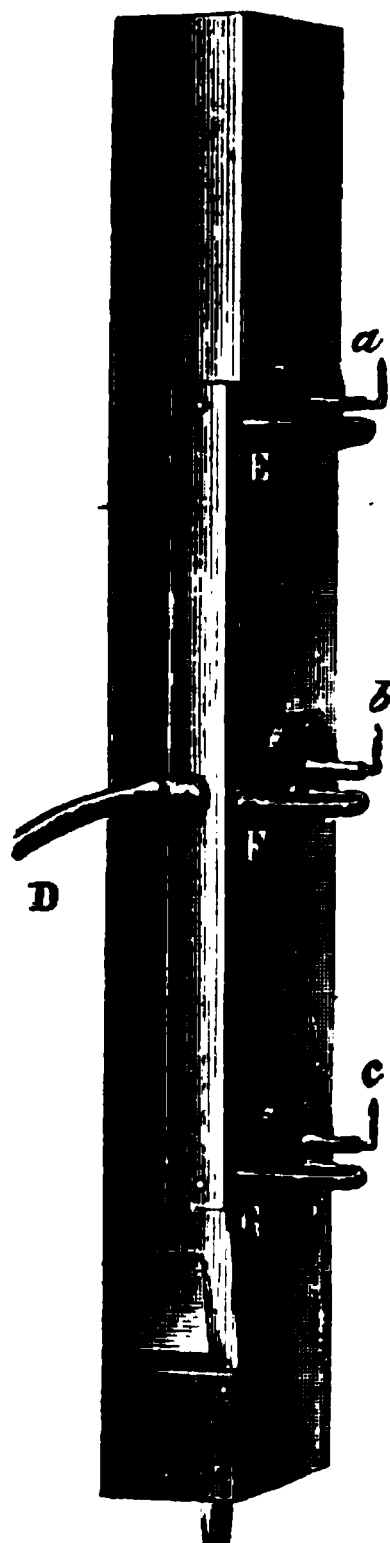
Fig. 446.



flexible CB; celle-ci est recouverte par une capsule en bois CBPQ dans laquelle circule un courant de gaz de l'éclairage qui arrive par A et qu'on allume à sa sortie F. Quand le tuyau parle et qu'il y a une compression au nœud, la membrane est chassée vers l'intérieur de la capsule et la flamme F s'élève;

quand il y a dilatation, CB est attirée vers l'intérieur du tuyau, la flamme décroît, et, si on

Fig. 447.



l'a convenablement réglée, elle s'éteint. Si la capsule est placée vis-à-vis d'un ventre, elle n'éprouve ni dilatation ni compression, et la flamme demeure immobile.

La fig. 447 représente un tuyau ouvert, muni de trois capsules manométriques *a*, *b*, *c*, appliquées aux endroits où se forment le nœud du son fondamental et les deux nœuds de son octave. Lorsqu'on produit cette octave, les deux flammes extrêmes *a* et *c* entrent en vibration, pendant que celle du milieu *b*, située sur un ventre de vibration, reste tranquille. Si on donne le son fondamental, les flammes sont agitées toutes les trois, mais celle du milieu plus vivement que les deux autres, parce qu'elle se trouve sur le nœud, les deux autres étant à mi-chemin entre le nœud et les deux ventres, et elle s'éteint.

Supposons maintenant que les flammes soient alimentées par un courant de gaz rapide; elles ne s'éteindront pas, mais

Fig. 448.

r

elles éprouveront aux moments des dilatations et des condensations du nœud des diminutions et des augmentations de

Fig. 449.

longueur. On ne s'en apercevra pas à cause de la persistance

VIBRATIONS LONGITUDINALES ET TRANSVERSALES, ETC. 541
des impressions; mais si vis-à-vis des tuyaux A, A (*fig. 448*), munis de capsules manométriques, on dispose un miroir tournant C, l'image M des flammes a, a' formera deux lignes nueuses où ces flammes paraîtront alternativement élevées et raccourcies. Si elles étaient disposées vis-à-vis des ventres, les mêmes flammes donneraient des images continues et toujours d'égale hauteur (*fig. 449*).

INSTRUMENTS A VENT. — Dans les jeux d'orgue, les divers tuyaux donnent le son fondamental, et il y en a autant que de notes à produire. Mais dans les instruments où l'on souffle par la bouche, il n'y a qu'un seul tuyau auquel on fait rendre les notes de la gamme par divers artifices. Le cor est constitué par un tube de cuivre très-long, contourné sur lui-même; à cause de sa longueur, il ne donne point le son fondamental, il ne rend que les harmoniques

8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16,

dont les rapports sont

1, $\frac{9}{8}$, $\frac{5}{4}$, $\frac{11}{8}$, $\frac{3}{2}$, $\frac{13}{8}$, $\frac{7}{4}$, $\frac{15}{8}$, 2.

Ces rapports expriment les notes

ut, ré, mi, — sol, — — si, ut.

Ce sont les notes de la gamme, à l'exception de trois sons; mais on peut modifier ceux-ci en plaçant le poing dans le pavillon, ce qui change un peu la longueur du tuyau.

Le trombone et le cornet à piston ont une longueur que l'on fait varier soit par une coulisse, soit par des tubes supplémentaires que le jeu des pistons introduit à volonté dans le circuit total. Enfin, tous les autres instruments sont percés de trous latéraux que l'on peut ouvrir ou fermer avec les doigts ou avec des clefs, et dont le rôle est facile à comprendre.

En effet, quand on ouvre le tuyau en un point déterminé, on met ce point en communication avec l'air extérieur, et l'on y détermine les mêmes phénomènes qu'à l'extrémité ouverte, c'est-à-dire la formation d'un ventre. Par exemple,

si le tuyau rend le deuxième harmonique ANN'B (*fig. 450*), on ne change rien au son produit si l'on débouche le trou *c*,

Fig. 450.

puisque'il y avait déjà un ventre en ce point; mais on le modifie en ouvrant les clefs *e* et *a* qui correspondent à des nœuds. De même, lorsque le tuyau rend le troisième harmonique VV'V''V''', on change le son en ouvrant l'un ou l'autre des orifices *a*, *c*, *e*, parce qu'on y développe des ventres qui n'y étaient point, mais on ne fait pas varier la note en débouchant les trous *b* et *d*, qui correspondent à des ventres existants.

De là résulte que si un instrument comme la flûte, qui a pour son fondamental un *ré*, porte six trous échelonnés convenablement de l'extrémité à l'embouchure, on produira en les ouvrant successivement le même effet que si l'on coupait successivement le tuyau en ces divers trous, et alors il rendra les sons ascendants *ré*, *mi*, *fa*, *sol*, *la*, *si*, *ut*.. Après quoi, si l'on rebouche tous ces orifices et qu'on modifie le courant d'air, on fera sortir le premier harmonique *ré*., et en recommençant à déboucher successivement les trous, on obtiendra la deuxième gamme commençant à *ré*.. Pour compléter la série des notes, il n'y a plus qu'à ajouter des clefs intermédiaires qui produiront les dièses et les bémols. Tous les autres instruments à vent sont disposés d'une manière analogue.

VIBRATIONS LONGITUDINALES DES LIQUIDES ET DES SOLIDES. — Les lois de la propagation et de la réflexion du son dans un cylindre limité s'appliquent indifféremment au cas où ce cylindre est gazeux, liquide ou solide. Nous allons retrouver dans les vibrations longitudinales des liquides et des solides toutes les circonstances que les tuyaux sonores nous ont offertes.

LIQUIDES. — Quand on plonge un tuyau à embouchure de flûte dans un liquide quelconque et qu'on y injecte un courant

de ce même liquide, il obéit aux mêmes lois que dans l'air et se divise de la même manière en ventres séparés par des nœuds. Il n'y a rien de changé que la vitesse du son a , qui prend des valeurs différentes quand le fluide change, et les harmoniques successifs sont toujours donnés, si le tuyau est bouché, par

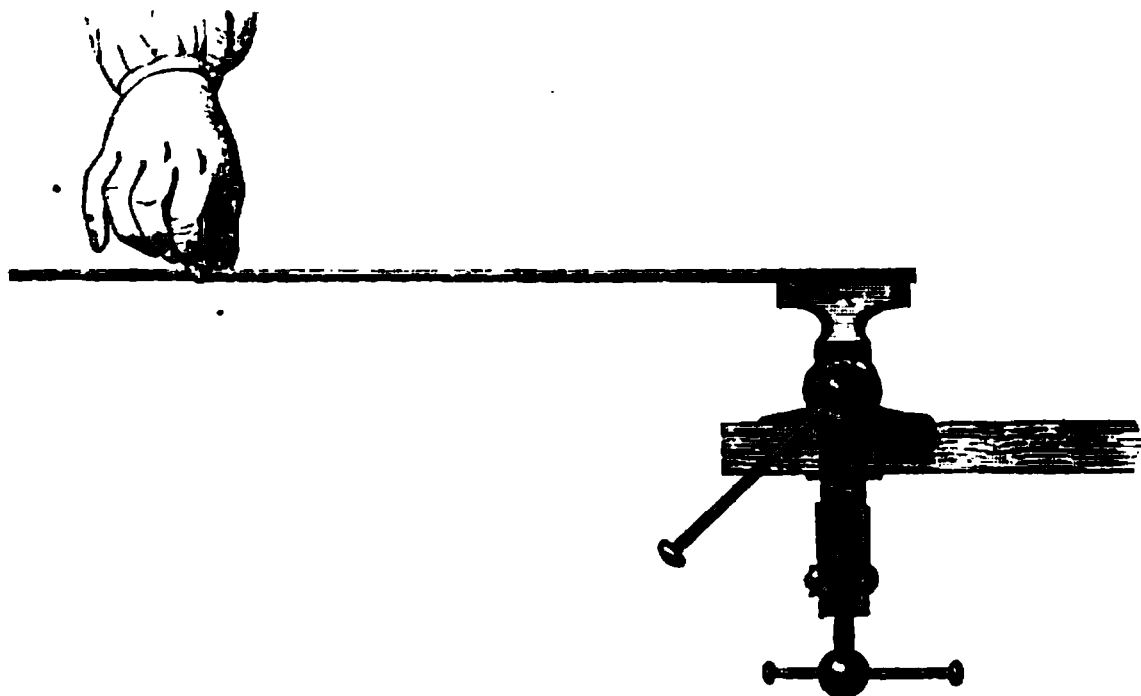
$$N = \frac{(2n - 1)a}{4L},$$

et s'il est ouvert, par

$$N' = \frac{na}{2L}.$$

SOLIDES. — La théorie reste encore la même quand on fait vibrer longitudinalement des verges rigides prismatiques de métal, de bois et de verre, ou des cordes flexibles tendues. Pour les mettre en mouvement, il suffit de les frotter légèrement dans le sens de la longueur avec les doigts imprégnés de colophane, et si l'on emploie du verre, avec une étoffe mouillée (*fig. 451*). Les sons que l'on produit ainsi sont très-

Fig. 451.



purs, ordinairement fort doux et toujours plus élevés que si les mêmes appareils vibraient transversalement. On détermine les divers harmoniques en touchant légèrement l'un des points où doit se former un nœud. Il peut se présenter trois cas.

1° La tige est encastrée par un bout :

Ce cas est identique à celui des tuyaux fermés (*fig. 440*,

p. 534). Les harmoniques sont

$$N = \frac{(2n - 1)a}{4L}.$$

2° Les deux bouts sont libres :

La division de la tige se fait comme dans les tuyaux ouverts (*fig. 444*, p. 537). On a

$$N' = \frac{na}{2L}.$$

3° Les deux bouts sont fixés :

Dans ce cas, qui est celui des cordes tendues, la réflexion se fait avec changement de signe à chaque extrémité qui devient un nœud, et la corde peut se diviser en 1, 2, 3, 4, ..., longueurs d'ondes, comme le représente la *fig. 452*.

Fig. 452.



Les harmoniques correspondants sont

$$\frac{a}{2L}, \quad \frac{2a}{2L}, \quad \frac{3a}{2L}, \quad \frac{4a}{2L}, \dots, \quad \frac{na}{2L}.$$

On voit qu'ils sont les mêmes que dans le second cas.

Il resterait, pour compléter ce sujet, à connaître la vitesse de propagation des vibrations longitudinales. On verra que pour l'air elle est égale à 333 mètres à zéro, et qu'en général elle est donnée par la formule suivante qu'on doit à Laplace :

$$a = \sqrt{\frac{g}{\epsilon}},$$

dans laquelle g exprime l'accélération de la pesanteur, et ϵ l'allongement qu'éprouve un cylindre de 1 mètre de la substance considérée sous l'influence d'une traction égale à son poids.

Nous devons dire, en terminant, que l'expérience fait reconnaître certaines perturbations dans les lois précédentes; les nœuds extrêmes sont toujours plus rapprochés des bouts que la théorie ne l'indique; mais quand on fait naître des

harmoniques élevés, les internœuds qui se trouvent vers le milieu ont exactement la longueur indiquée par les formules précédentes. Les perturbations n'affectent donc que les extrémités.

Les vibrations longitudinales des solides peuvent avoir une amplitude assez grande. Savart ayant fixé dans un étau une verge de laiton de 1^m,4 de longueur et de 35 millimètres de diamètre, plaçait vis-à-vis de son extrémité un sphéromètre qu'elle ne touchait pas pendant le repos, mais qu'elle venait frapper périodiquement à chaque oscillation. Ces chocs s'entendaient encore quand la distance du sphéromètre était égale à 0^{mm},6, et par conséquent l'amplitude des oscillations était au moins double de cette quantité. Il aurait fallu un poids de 1700 kilogrammes pour déterminer cet allongement. Cela montre que, pendant ses vibrations longitudinales, une corde est soumise à des tractions qui s'ajoutent au poids qu'elle porte, et l'on conçoit que les deux actions réunies puissent dépasser la limite d'élasticité. Aussi, lors même que ce poids tenseur est beaucoup trop faible pour lui donner un allongement permanent, la corde s'allonge très-rapidement quand on la fait vibrer et finit presque toujours par se briser. Il en résulte qu'on doit éviter avec le plus grand soin de faire osciller régulièrement les chaînes des ponts suspendus.

VIBRATIONS TRANSVERSALES.

CORDE ILLIMITÉE. — Nous avons supposé jusqu'à présent que les vibrations étaient dirigées dans le sens du cylindre qui les propage; mais, dans le cas des solides, elles peuvent être normales à l'axe de ce cylindre, c'est-à-dire *transversales*.

Imaginons une corde tendue AB, et supposons que l'on sou-
lève successivement le point A en α , α' , ..., A' (fig. 453). A

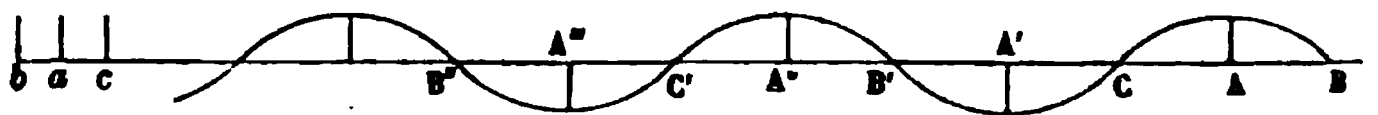
Fig. 453.



cause de la solidarité qui existe entre deux molécules voisines A et D, le point D s'élèvera lui-même en δ , δ' , ..., D'; et il en sera de même des points suivants. Mais toute transmission de

mouvement exigeant du temps pour s'effectuer, la molécule D sera en δ quand A sera en α' , et en D' quand A sera redescendu de A' en α' ; en un mot, la vibration transversale de A se transmet le long de AB avec une vitesse de propagation α' qui n'est pas la même que celle des vibrations longitudinales. Mais le mode de propagation est absolument identique dans les deux cas, et si la corde AB est indéfinie, on pourra représenter le lieu occupé par les divers points au même moment par la courbe sinusoïdale suivante (*fig. 454*).

Fig. 454.



Les distances BB', B' B'',... entre deux nœuds semblables seront égales à la longueur d'onde λ , et en désignant par T la durée d'une vibration complète, on aura

$$\lambda = \alpha' T.$$

Si on représente par N le nombre de vibrations effectuées en une seconde, on pourra remplacer T par $\frac{1}{N}$, ce qui donne

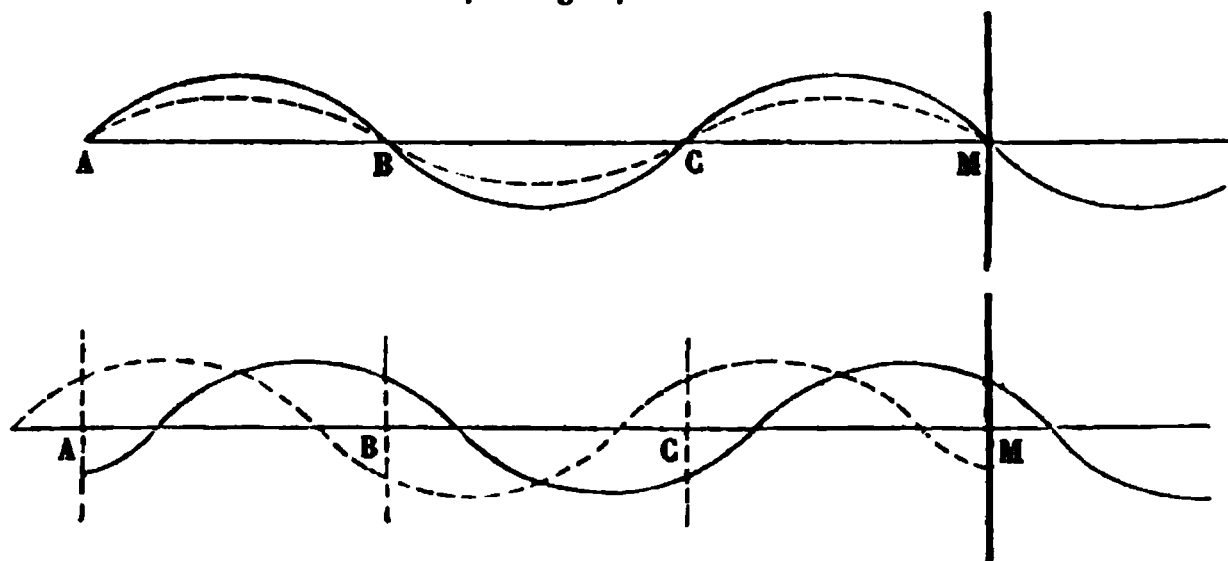
$$\alpha' = N\lambda.$$

On peut réaliser ce genre de mouvement en tendant horizontalement un tube de caoutchouc très-long et en agitant à la main un de ses bouts. Si on le soulève et qu'on l'abaisse alternativement, on voit des ondes se former et se succéder; elles reproduisent la *fig. 454*, et se propagent avec une vitesse peu considérable. On peut opérer de la même manière avec une longue corde déposée sur le sol.

On obtiendra une seconde représentation figurative de ce genre de mouvement en remplissant d'eau une auge en zinc très-longue et très-étroite, et en agitant le liquide à l'une des extrémités par un solide qu'on plonge et qu'on soulève alternativement. On fait naître ainsi des dépressions et des surélévations du niveau qui se propagent avec la même vitesse et réalisent à la surface liquide la courbe de la *fig. 454*.

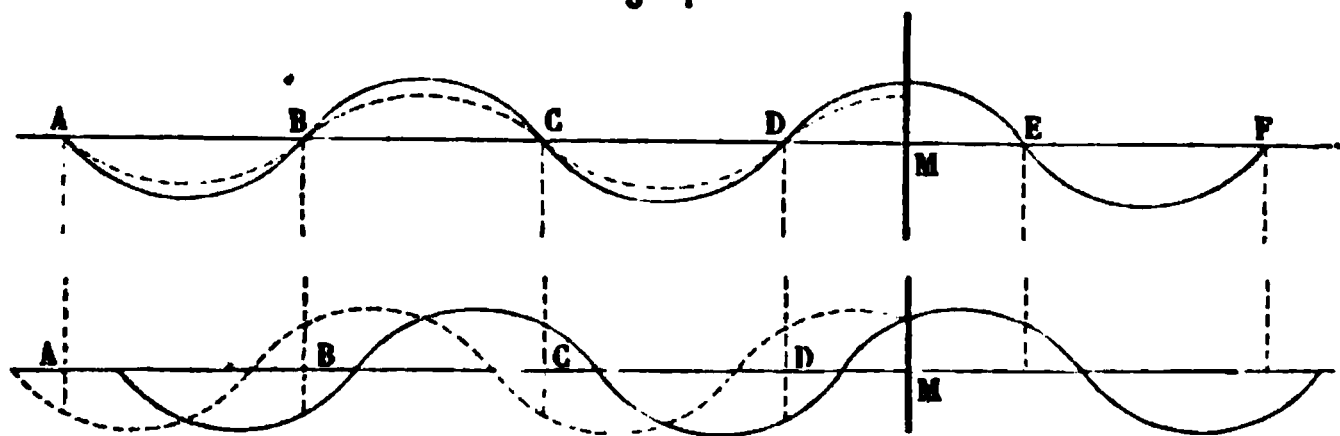
CORDE LIMITÉE. — Si la file des molécules considérées est limitée en *M* (*fig. 455*), elle devient le siège de phénomènes analogues à ceux qui ont été étudiés déjà pour les vibrations longitudinales dans les cylindres de longueur finie. Les mouvements incidents se réfléchissent de l'extrémité *M* vers la partie antérieure de deux manières : 1° avec changement de signe des vitesses vibratoires, si *M* est invariablement fixé. Dans ce cas, les vitesses des ondes incidente et réfléchie sont représentées par les ordonnées des courbes pleines et ponctuées (*fig. 455*) : il y a des nœuds fixes à partir de *M* à toutes

Fig. 455.



les distances multiples de $\frac{1}{2} \lambda$. 2° Les ondes se réfléchiront sans changement de signe si *M* est libre dans l'air : alors les ondes incidentes et réfléchies auront des vitesses représentées *fig. 456*. Elles s'ajouteront ou se retrancheront ; *M* sera

Fig. 456.



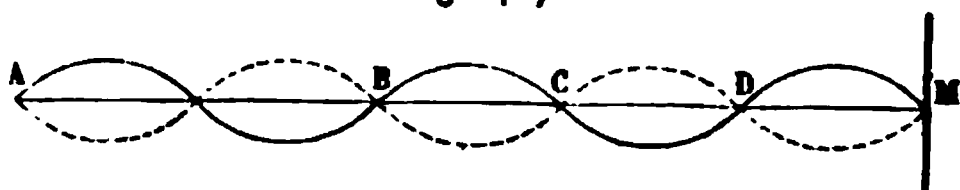
un ventre, et les nœuds seront à des distances de *M* égales à des multiples impairs de $\frac{\lambda}{4}$.

Dans les deux cas, les vitesses seront contraires au même

moment dans deux ventres consécutifs, tantôt positives, tantôt négatives, et les nœuds formeront des séparations immobiles entre ces concamérations de vitesses égales et contraires.

Pour donner l'idée de ce mouvement, prenons d'une main l'extrémité A d'un long tube de caoutchouc fixé en M (*fig. 457*);

Fig. 457.



en soulevant et en abaissant rapidement A, nous ferons naître une série d'ondes incidentes qui se propageront jusqu'en M, s'y réfléchiront, reviendront en A, où elles se réfléchiront de nouveau, et ainsi de suite. Nous déterminerons ainsi des nœuds fixes également espacés en M, D, C, B, ..., et enfin un dernier dans le voisinage de A, et qui se confondra avec ce point A, si la longueur AM se partage en un nombre entier d'internœuds ou de demi-longueurs d'onde. Quand cette condition est réalisée, les mouvements réfléchis sont, en chaque nœud, égaux et contraires aux mouvements directs; ils sont toujours de même signe et toujours concordants dans les ventres; le tube vibre régulièrement, prenant alternativement la forme de la courbe pleine ou de la courbe ponctuée, et le mouvement persiste pourvu qu'on l'entretienne par de petites impulsions synchrones imprimées en A.

La longueur L du tube de caoutchouc sera partagée en n intervalles égaux à $\frac{\lambda}{2}$.

$$L = n \frac{\lambda}{2} = \frac{n}{2} \frac{a'}{N},$$

d'où

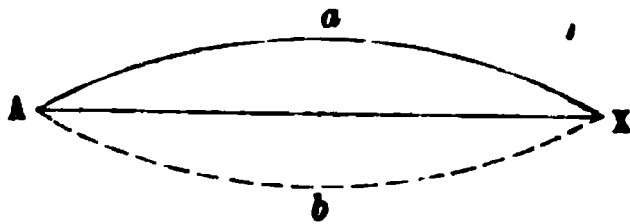
$$N = \frac{n}{2} \frac{a'}{L}.$$

En donnant au tube de caoutchouc des impulsions suffisamment lentes et telles, que $n = 1$, il n'y a pas de nœuds entre A et X; la corde vibre dans sa totalité et prend alternativement les formes AaX et AbX (*fig. 458*).

Si on précipite ou qu'on ralentisse la mesure du mouve-

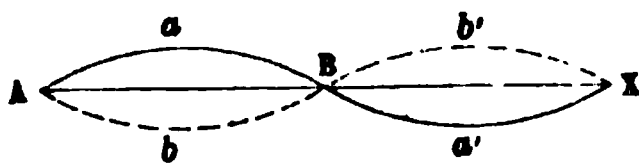
ment d'impulsion, l'oscillation du caoutchouc devient irrégulière et discontinue. Quand elle est deux fois plus rapide, la

Fig. 458.



régularité se rétablit; on voit se produire un nœud au milieu B (fig. 459), qui demeure immobile pendant que la forme

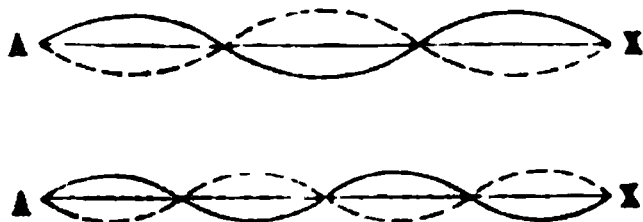
Fig. 459.



générale de la courbe passe alternativement de $AaBa'X$ à $AbBb'X$.

Si on agite le tube trois, quatre, cinq, etc., fois plus vite, les nœuds se fixent de même, et il y en a deux, trois, quatre, etc., comme le représente la fig. 460.

Fig. 460.



A mesure qu'on diminue la longueur du tube de caoutchouc ou qu'on augmente sa tension, le rythme s'accélère. Enfin, quand on emploie des cordes métalliques, le mode de mouvement reste absolument le même, mais le nombre des vibrations devient beaucoup plus considérable, et il peut être suffisant pour produire un son perceptible.

SONOMÈTRE. — Quand on veut faire vibrer les cordes de musique, on les tend sur un sonomètre. C'est un instrument composé d'une caisse vide en sapin M (fig. 461) qui est destinée à la fois à les supporter et à renforcer leur son. On accroche une de leurs extrémités à une broche en fer, et

pour leur donner une tension convenable, on les enroule par l'autre bout sur le contour d'une vis implantée dans la table et qu'on tourne plus ou moins, ou bien on les fait passer sur la gorge d'une poulie et on les charge par un poids P. Elles s'appuient sur deux chevalets A et B, à arêtes vives qui ne changent point leur tension longitudinale, mais qui les fixent

Fig. 461.

transversalement; dès lors elles vibrent comme si leur longueur totale était égale à la distance des points d'appui, distance qui est ordinairement égale à 1 mètre et qui est donnée par une division tracée sur la table. On met ces cordes en vibration soit en les frappant avec un petit marteau de bois garni de peau, soit en les pinçant avec les doigts pour les écarter de leur équilibre, soit enfin en les frottant avec un archet.

Le son fondamental, celui qui résulte d'une vibration de totalité, s'obtient spontanément. Pour faire sortir les autres, il suffit de fixer par une pression légère un des points qui doit être un nœud, et d'ébranler avec l'archet une partie qui doit devenir un ventre : la décomposition en parties aliquotes se produit à l'instant, et une fois qu'elle est commencée, on peut cesser de presser le nœud qui a été fixé et continuer le mouvement de l'archet sans que le son change. Par exemple, fixons le point N (fig. 462) qui est au quart de la longueur totale; et pour rendre sensible aux yeux la division de la corde, mettons

Fig. 462.



des chevalets de papier aux points N' et N'' qui doivent être des nœuds, et d'autres chevalets semblables au milieu des ventres v' , v'' , v''' . Aussitôt que nous donnerons un coup d'ar-

chet en ν , tous les derniers seront chassés au loin par le mouvement de ν' , ν'' , ν''' , mais les premiers resteront à leur place puisque les nœuds N' , N'' sont immobiles. On peut encore, comme le faisait Savart, disposer sur une planche noircie une longue corde peu tendue recouverte de fils argentés. Pendant qu'elle vibre, elle se détache en blanc sur le fond, et l'œil, saisissant l'enveloppe de ses positions extrêmes, voit les ventres renflés et les nœuds réduits à l'épaisseur de la corde.

La formule $N = \frac{na'}{2L}$ montre que si la corde se divise en 1, 2, 3, ... internœuds, N est toujours proportionnel à leur nombre, et que les harmoniques de la corde suivent la série des nombres naturels. Pour vérifier ce résultat, il faut mettre le chevalet additionnel N au milieu, au tiers ou au quart de la corde, et on trouve alors que si ut_1 est la note fondamentale, la série des harmoniques est

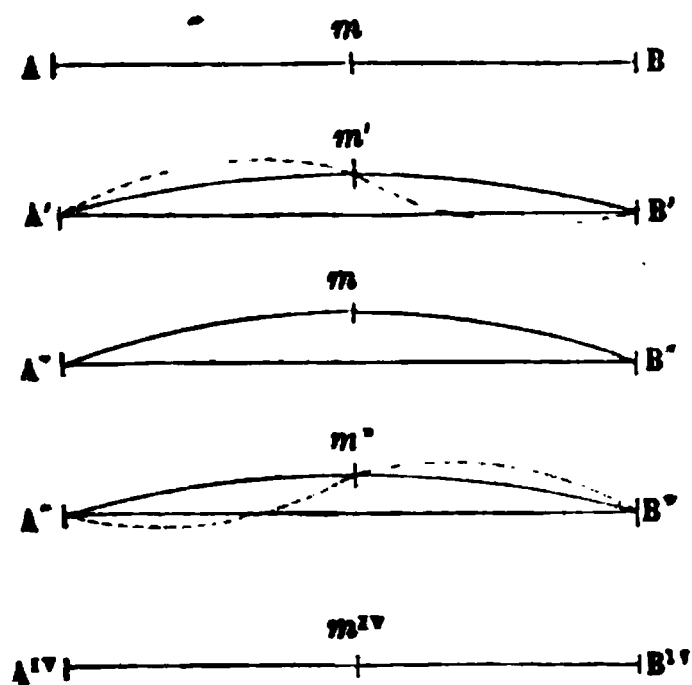
$$ut_1, ut_2, sol_2, ut_3, mi_3, sol_3, \dots,$$

notes qui sont représentées par la série naturelle des nombres

$$1, 2, 3, 4, \dots$$

Le calcul indique encore un résultat plus curieux, c'est que chacun de ces états vibratoires différents, constitués et par les mouvements d'ensemble de la corde entière et par celui de ses parties aliquotes, doivent se produire non-seulement sépa-

Fig. 463.



rément, mais encore simultanément. Par conséquent, tous les sons harmoniques 1, 2, 3, 4, ... doivent être superposés quand la corde résonne. C'est en effet ce que l'oreille saisit avec un peu d'exercice.

On peut se représenter par une construction graphique le mouvement complexe que la corde effectue (fig. 463). Supposons, par exemple, qu'elle vibre en totalité : elle prendra

à partir de sa position d'équilibre, après des temps égaux à

un quart de vibration, les formes AmB , $A'm'B'$, ..., $A''m''B''$. Mais pour donner l'harmonique 2, chacune des moitiés vibre par rapport à la totalité; elle effectuera une demi-vibration pendant chaque quart de l'oscillation totale, et la corde prendra successivement les contours ponctués représentés dans la figure. Le sonomètre noirci de Savart fait voir très-nettement l'enveloppe de ces courbes. On se rendrait compte de la même manière de la production des autres harmoniques 3, 4, 5,

LOIS DES VIBRATIONS TRANSVERSALES DES CORDES. — La formule $N = \frac{a'}{2L}$ fera connaître le nombre de vibrations quand on aura déterminé la vitesse a' de propagation des vibrations transversales. A la vérité, on n'a pas pu mesurer a' directement, mais le calcul a donné la formule

$$a' = \sqrt{\frac{gP}{sd}},$$

dans laquelle on représente par g la gravité, par P , s , d le poids tenseur, la section et la densité de la corde. En remplaçant a' on trouve

$$(1) \quad N = \frac{n}{2L} \sqrt{\frac{gP}{sd}}.$$

De cette formule dérivent les quatre lois suivantes, que nous allons vérifier expérimentalement.

1° Le nombre des vibrations est en raison inverse de la longueur de la corde.

Plaçons sous l'une des cordes du sonomètre un chevalet supplémentaire, et faisons-le glisser de manière que la longueur de la partie vibrante devienne

$$1, \quad \frac{8}{9}, \quad \frac{4}{5}, \quad \frac{3}{4}, \quad \frac{2}{3}, \quad \frac{3}{5}, \quad \frac{8}{15}, \quad \frac{1}{2},$$

cette partie rendra les notes de la gamme

$$ut, \quad ré, \quad mi, \quad fa, \quad sol, \quad la, \quad si, \quad ut;$$

par conséquent, les nombres de vibrations sont égaux à

$$1, \quad \frac{9}{8}, \quad \frac{5}{4}, \quad \frac{4}{3}, \quad \frac{3}{2}, \quad \frac{5}{3}, \quad \frac{15}{8}, \quad 2,$$

c'est-à-dire en raison inverse de la longueur.

2° Le nombre de vibrations est en raison inverse du rayon.

On place successivement en CD (*fig. 461*) quatre cordes de même substance tendues par le même poids P, et dont les rayons varient comme les nombres 4, 3, 2, 1. En les comparant à une autre corde AB dont la tension demeure constante, on trouve qu'elles produisent les notes

$$ut_1, \quad fa_1, \quad ut_2, \quad ut_3;$$

par conséquent, leurs nombres de vibrations sont

$$1, \quad \frac{4}{3}, \quad 2, \quad 4,$$

ou

$$\frac{1}{4}, \quad \frac{1}{3}, \quad \frac{1}{2}, \quad 1,$$

c'est-à-dire en raison inverse des rayons.

3° Le nombre des vibrations est proportionnel à la racine carrée du poids tenseur.

Après avoir mis la corde d'essai CD tendue par un poids que nous prendrons comme égal à l'unité, à l'unisson d'une corde étalon AB, nous la chargerons par d'autres poids, 4, 9, 16, . . . , et en comparant le son qu'elle donne avec celui de la corde fixe, nous verrons que pour les quatre valeurs de P

$$1, \quad 4, \quad 9, \quad 16,$$

elle rend les sons

$$ut_1, \quad ut_2, \quad sol_2, \quad ut_3,$$

qui correspondent aux nombres de vibrations

$$1, \quad 2, \quad 3, \quad 4,$$

proportionnels à la racine carrée de P.

4° Le nombre des vibrations est en raison inverse de la racine carrée de la densité.

On tendra deux cordes de même section et de nature différente avec les mêmes poids P , et on cherchera les longueurs l et l' qu'il faut leur donner pour qu'elles soient à l'unisson; on trouvera que $\frac{l}{l'} = \sqrt{\frac{d}{d'}}$; et comme les nombres de vibrations sont en raison inverse des longueurs, on aura

$$\frac{n'}{n} = \sqrt{\frac{d}{d'}},$$

ce qui justifie la loi énoncée.

Une fois que l'on connaît la loi des cordes, on peut se servir du sonomètre pour déterminer le nombre de vibrations effectuées pendant une seconde par un son quelconque. Supposons, par exemple, que la longueur initiale de la corde du sonomètre soit égale à 1 mètre et qu'on l'ait tendue jusqu'à la mettre à l'unisson avec le diapason; alors elle fait 435 vibrations par seconde, mais, en l'allongeant ou en la raccourcissant jusqu'à une longueur l , on pourra lui faire rendre le son que l'on veut apprécier, et ce son correspondra à $\frac{435}{l}$ vibrations par seconde. C'est par ce procédé, imaginé par Mersenne, que dans la plupart des cas on évalue les sons.

RAPPORT DES VIBRATIONS LONGITUDINALES ET TRANSVERSALES. — Lorsqu'une corde vibre longitudinalement ou transversalement, on a

$$N = \frac{a}{2L} \quad \text{ou} \quad N' = \frac{a'}{2L};$$

par conséquent, les nombres N et N' sont dans les rapports des vitesses a et a' . Or nous avons vu (p. 544 et 552) que

$$a = \sqrt{\frac{g}{\epsilon}} \quad \text{et} \quad a' = \sqrt{\frac{gP}{sd}}; \quad \text{donc}$$

$$\frac{N}{N'} = \frac{a'}{a} = \sqrt{\frac{\epsilon P}{sd}}.$$

ϵ est l'allongement qu'éprouve une corde de longueur égale

à l'unité quand elle est tendue par un poids égal au sien, c'est-à-dire à sd ; le poids P produit un allongement e , et l'on a proportionnellement

$$\frac{e}{e} = \frac{P}{sd};$$

par conséquent

$$\frac{N'}{N} = \sqrt{e} :$$

le rapport des vibrations transversales et longitudinales est donc égal à la racine carrée de l'allongement que l'unité de longueur de la corde éprouve par la tension du poids P qu'elle supporte. N , N' , e , a et a' sont donc liés par trois relations simples qui permettent de calculer trois de ces quantités quand on connaît les deux autres.

INFLUENCE DE LA RIGIDITÉ. — Quand les expériences sont faites avec beaucoup de soin, on trouve toujours entre le calcul et l'observation une divergence notable : elle est d'autant plus grande que le diamètre augmente davantage, et lorsque la longueur décroît, la hauteur du son s'élève moins rapidement que la raison inverse de cette longueur. Cela tient à ce qu'il y a dans ces épreuves de vérification deux causes d'erreur inévitables. D'abord il est évident que les points d'appui ne sont pas absolument fixes; en second lieu, la théorie suppose que les cordes sont parfaitement flexibles, tandis qu'en réalité celles que l'on étudie ont un certain degré de rigidité. N. Savart a détruit la première cause d'erreur en encastrant les cordes dans des étaux très-lourds garnis de plomb; alors il ne restait plus que les divergences occasionnées par la rigidité, et il les a étudiées par les expériences suivantes. Il tendait verticalement la corde par un poids P qu'il augmentait progressivement, puis il en fixait une partie entre deux étaux solidaires l'un de l'autre et séparés par un intervalle invariable de 80 millimètres. La corde avait donc une tension variable P , et la formule des vibrations donnait $n = \sqrt{AP}$, en désignant par A une constante.

On faisait vibrer cette corde, et en comparant sa note à celle d'un violon accordé sur un diapason connu, on déterminait le

nombre N de vibrations qu'elle faisait réellement. N fut toujours plus grand que n , et la différence entre N^2 et n^2 fut trouvée constante,

$$N^2 - n^2 = C.$$

Posons $C = AP_1$: nous pourrions écrire

$$N^2 = AP + AP_1, \quad N = \sqrt{A(P + P_1)},$$

ce qui veut dire que la rigidité d'une corde produit le même effet que si sa tension était augmentée d'une quantité constante P_1 .

VIBRATIONS TRANSVERSALES DES VERGES. — A mesure que la rigidité des cordes augmente, les lois de leurs vibrations changent progressivement jusqu'à une limite qui est atteinte quand on emploie des verges métalliques qui n'ont plus de flexibilité. La formule des vibrations, dans ce cas, n'a plus aucun rapport avec celle que nous avons trouvée pour les cordes. Lorsqu'il s'agit de verges prismatiques de longueur l et d'épaisseur e , le nombre N des vibrations est

$$N = A \frac{e}{l^2}.$$

A est un coefficient constant. On voit que N est :

- 1° Indépendant de la largeur des verges;
- 2° Proportionnel à leur épaisseur;
- 3° En raison inverse du carré de leur longueur.

Toutes ces lois sont vérifiées par l'expérience.

La même formule s'applique d'ailleurs aux verges cylindriques, en remplaçant e par $r\sqrt{3}$, c'est-à-dire par le côté du triangle inscrit dans la section circulaire.

Nous allons maintenant examiner en détail comment ces verges se subdivisent en concamérations séparées par des nœuds, et quels harmoniques elles produisent. Cette question est fort complexe. Il faut commencer par distinguer plusieurs cas, suivant que la verge encastree ou simplement appuyée aura :

- 1° Les deux extrémités appuyées;
- 2° Les deux extrémités fixées dans un étau;

3° Les deux extrémités libres ;

4° Un bout appuyé, l'autre fixé ;

5° Un bout appuyé, l'autre libre ;

6° Un bout fixé, l'autre libre.

1° *Les deux extrémités appuyées.* — La verge peut vibrer en totalité ou se diviser en concamérations. Dans ce cas, il y a n nœuds équidistants dont les extrêmes occupent les deux bouts (*fig. 464*). Les internœuds sont tous égaux entre eux et à $\frac{l}{n-1}$, et chacun d'eux vibrant comme une verge séparée, les sons harmoniques sont en raison inverse du carré de $\frac{l}{n-1}$, et, par suite, proportionnels au carré des nombres

$$1, \quad 2, \quad 3, \quad 4, \dots, \quad n-1,$$

quand le nombre total des nœuds est

$$2, \quad 3, \quad 4, \quad 5, \dots, \quad n.$$

Le son fondamental est, dans ce cas,

$$N_1 = \frac{\pi a}{4\sqrt{3}} \cdot \frac{e}{l^2},$$

en désignant par a la vitesse de propagation des vibrations *longitudinales*. Les harmoniques suivants sont $4N_1, 9N_1, \dots$

Fig. 464.



2° *Les deux extrémités fixées.* — Si, au lieu d'appuyer seulement les extrémités sur des supports fixes, on les serre dans des étaux ou qu'on les encastre en les soudant dans des masses métalliques, les phénomènes ne restent pas les mêmes. Les nœuds A' et B' , voisins des extrémités, s'en rapprochent (*fig. 464*). Dans le cas où ces nœuds sont au moins au nombre de 5, les distances AA' et BB' sont $\frac{5l}{2(2n-1)}$ et tous les autres internœuds sont égaux entre eux et à $\frac{2l}{2n-1} = D$.

De plus, les harmoniques produits sont réciproques aux carrés de D ou proportionnels aux carrés de

$$3, \quad 5, \quad 7, \quad 9, \dots, \quad 2n - 1,$$

quand le nombre total des nœuds est

$$2, \quad 3, \quad 4, \quad 5, \dots, \quad n.$$

Le son fondamental est $N_2 = \left(\frac{3}{2}\right)^2 N_1$; les harmoniques se trouvent en remplaçant 3 par 5, 7, 9,

3° *Les deux extrémités libres.* — On réalise ce cas en appuyant la règle sur des supports de liège en des points où doivent se produire des nœuds. Il y a deux ventres aux deux extrémités; mais les concamérations du milieu restent les mêmes que dans le cas précédent. Le seul changement qui se fasse est que les nœuds A et B, qui étaient aux extrémités, s'en éloignent pour venir se placer en α et β . On a

$$A\alpha = B\beta = \frac{2l}{2n-1} (0,330), \quad AA' = BB' = \frac{5l}{2(2n-1)},$$

$$A'A'' = A''A''' = \dots = D = \frac{2l}{2n-1}.$$

Les sons restent les mêmes que précédemment.

4° *Un bout appuyé B, l'autre fixé A.* — Puisque, les deux bouts étant appuyés, la verge se divise en internœuds égaux entre eux, il est évident que dans le cas qui nous occupe maintenant le nœud B', qui avoisine l'extrémité appuyée B, sera dans les mêmes conditions que ceux du milieu et que les vibrations se feront comme si la verge était doublée et que les deux bouts fussent fixés. Alors le nombre des nœuds serait $2n - 1$, la longueur $2l$, et en remplaçant dans les équations qui conviennent au deuxième cas n par $2n - 1$, l par $2l$, on aura

$$AA' = \frac{5l}{4n-3}, \quad A'A'' = A''A''' = \dots = D = \frac{4l}{4n-3}.$$

L'expérience et le calcul prouvent en outre que le nombre n des nœuds, y compris ceux des extrémités, étant

$$2, \quad 3, \quad 4, \quad 5, \quad 6, \dots,$$

les sons se représentent par la série des carrés de $\frac{1}{D}$, ou par les carrés de

$$5, \quad 9, \quad 13, \dots, \quad 4n - 3.$$

Le son fondamental devient $N_1 = \left(\frac{5}{4}\right)^2 N_1$; on obtient les harmoniques en remplaçant 5 par 9, 13, ...

5° *Un bout appuyé B, l'autre libre A.* — La verge peut se remplacer de même par une autre de longueur double $2l$, libre à ses deux bouts et ayant $2n - 1$ nœuds. Ce cas ne différera du précédent que parce que le nœud A quittera l'extrémité pour se placer en α . On aura

$$A\alpha = \frac{4l}{4n-3} (0,330), \quad AA' = \frac{5l}{4n-3},$$

$$A'A'' = A''A''' = \dots = D = \frac{4l}{4n-3},$$

et le nombre des nœuds pouvant être

$$2, \quad 3, \quad 4, \dots, \quad n,$$

les harmoniques seront exprimés par le carré de

$$5, \quad 9, \dots, \quad 4n - 3.$$

Les notes sont les mêmes que dans le cas précédent.

6° *Un bout fixé B, l'autre libre A.* — Il y aura un ventre en A, un nœud en α et un autre en B. La verge présentera à ses deux bouts les caractères qui répondent aux cas où ils sont fixés et libres,

$$A\alpha = \frac{2l}{2n-1} (0,330), \quad AA' = BB' = \frac{5l}{2(2n-1)},$$

$$A'A'' = \dots = D = \frac{2l}{2n-1}.$$

Le nombre des nœuds étant

$$1, \quad 2, \quad 3, \quad 4, \dots, \quad n,$$

les sons produits seront le premier $N_1 = (0,6)^2 N_1$, et les sui-

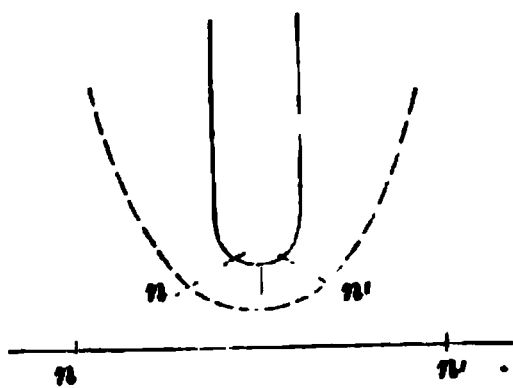
vants $\left(\frac{3}{2}\right)^2 N_1$, $\left(\frac{5}{2}\right)^2 N_1, \dots$. On pourra donc les représenter, à partir du second, par les carrés de

$$3, \quad 5, \dots, \quad 2n - 1.$$

Le son fondamental et l'harmonique qui le suit sont dans le rapport de $\left(\frac{3}{5}\right)^2$ et $\left(\frac{3}{2}\right)^2$, ou de 4 et 25.

DIAPASON. — Il n'entre point dans mon but de décrire les divers instruments à cordes et à verges; je ne parlerai que du diapason. Une verge rectiligne soutenue en n et n' donne le son fondamental. Quand on la courbe peu à peu, n et n' se

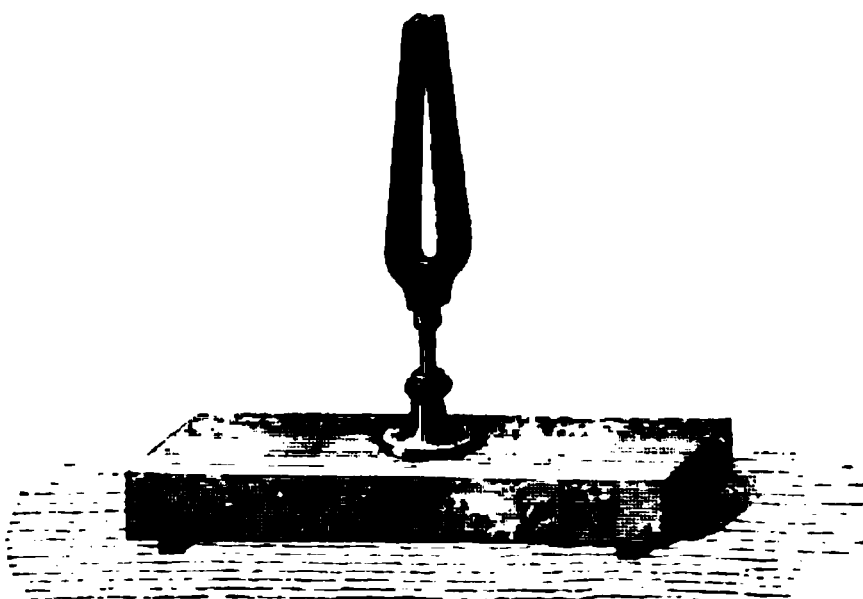
Fig. 465.



rapprochent sans cependant se confondre tout à fait, et la note rendue s'abaisse. On peut alors soutenir l'appareil par une tige unique (fig. 465) qui est placée au milieu du ventre moyen. Ces verges en forme de fourchette s'appellent diapasons; on peut les ébranler soit avec un archet qui

frotte sur une seule branche, soit en les frappant contre un corps solide, et ils rendent un son très-fixe qui se conti-

Fig. 466.



nue pendant très-long-temps, mais qui est très-faible. Pour le renforcer, on les appuie par la tige sur une surface de bois, ou bien on les fixe sur des caisses de résonance (fig. 466). Ces caisses sont de véritables tuyaux ouverts à un bout, fermés à

l'autre, et de dimension telle, qu'ils reproduisent et renforcent le son du diapason. Mais alors ce son dure moins longtemps.

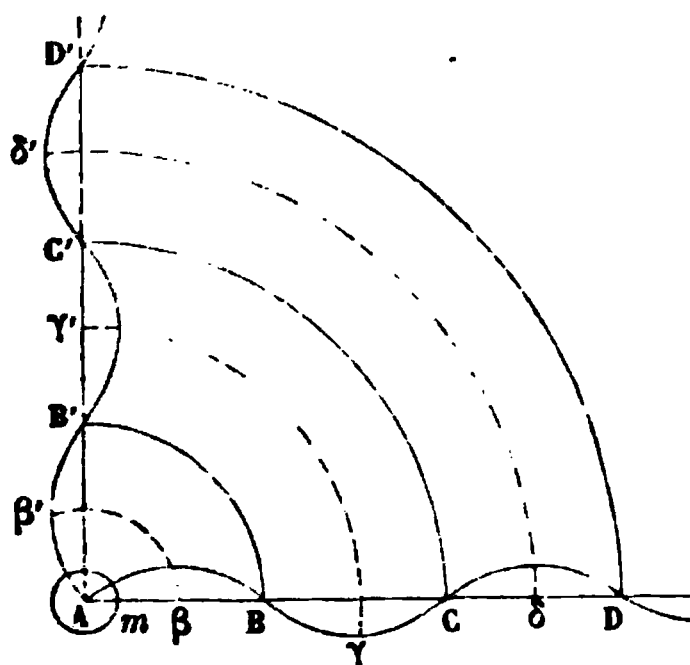
CINQUANTE-SEPTIÈME LEÇON.

DU MODE ET DE LA VITESSE DE PROPAGATION DES VIBRATIONS DANS UN MILIEU INDÉFINI.

Vibrations longitudinales dans un milieu indéfini. — Vibrations transversales. — Mouvement à la surface d'un liquide. — Réflexion du son. — Porte-voix. — Cornet acoustique. — Vitesse du son longitudinal. — Mesure directe. — Vitesse théorique du son; gaz, liquides, solides. — Mesure indirecte de la vitesse du son; cas des gaz, cas des liquides, cas des solides.

Considérons dans un milieu indéfini une sphère très-petite A (*fig. 467*) se dilatant et se contractant alternativement, de façon que chaque élément m de sa surface exécute les mêmes vibrations longitudinales que la lame vibrante qui était à l'entrée d'un tuyau indéfini AD dans les expériences précédentes. Ces vibrations se transmettront suivant AD comme

Fig. 467.



dans ce cylindre, avec la même vitesse a . La courbe figurative des vitesses sera ABCD...; la distance BD de deux nœuds identiques sera égale à λ , et on aura toujours la relation

$$\lambda = \frac{a}{N}.$$

Les mêmes effets se produiront dans toutes les directions; le mouvement se représentera, à un moment donné, par des

ondes sphériques $\beta\beta'$, $\gamma\gamma'$, $\delta\delta'$, ..., alternativement condensées et dilatées, séparées par des sphères de repos BB', CC', DD'. Le temps croissant de θ , les sphères grandiront, et leur rayon croîtra de $a\theta$.

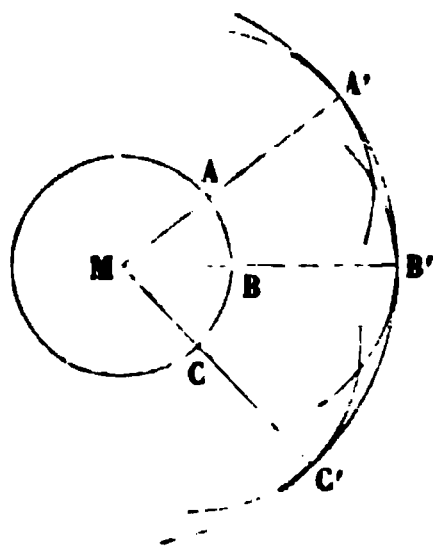
La seule différence qu'il y aura entre ce cas général et celui du cylindre est que le son émis par A vient successivement se répartir sur des sphères concentriques de rayons r, r', r'', \dots , c'est-à-dire sur des surfaces $4\pi r^2, 4\pi r'^2, 4\pi r''^2, \dots$; et en désignant par i, i', i'', \dots les quantités de son reçues sur l'unité de surface, ou les *intensités* du son, il faudra que l'on ait

$$r^2 i = r'^2 i' = r''^2 i'' \dots;$$

donc les intensités sont en raison inverse du carré des distances.

Il est facile de comprendre comment se fait la propagation

Fig. 468.

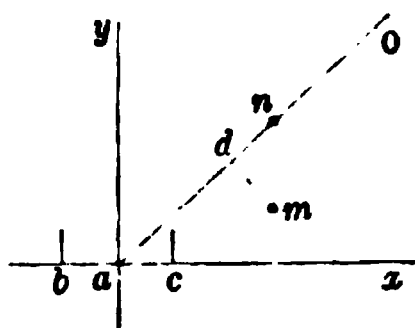


de ces ondes. En effet, avant d'arriver sur la sphère $A'B'C'$, le son a occupé l'onde intermédiaire ABC (fig. 468); et ce sont les différents points de celle-ci qui ont, comme autant de centres sonores, envoyé des ondes particulières dont l'enveloppe est la sphère résultante $A'B'C'$, sur laquelle le son arrive après un temps donné. On remarquera que le premier mouvement qui atteint B' vient de B , ce qui montre que le son

arrive en ligne droite de M en B' , en passant par B .

Ce que nous venons de dire des vibrations longitudinales s'appliquerait aux vibrations transversales, si l'on supposait que la sphère A (fig. 467) fût douée d'un mouvement de vibration tangentiel. On aurait les mêmes courbes des vitesses suivant chaque direction, les mêmes sphères concentriques; seulement la vitesse de propagation serait a' . Cette sorte de mouvement ne pourrait point se transmettre dans les liquides

Fig. 469.



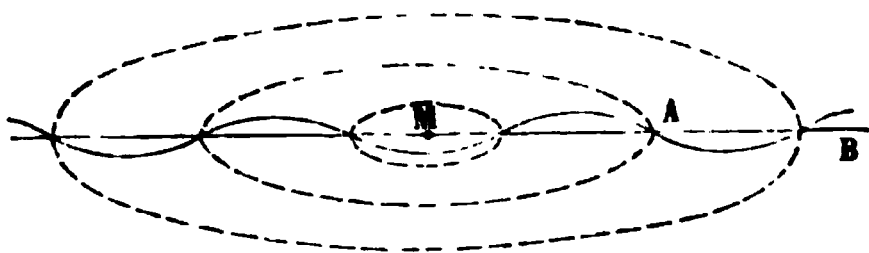
et dans les gaz, parce que le mouvement tangentiel des sphères concentriques ne communiquerait aucun déplacement aux molécules voisines, à cause de la facilité qu'elles ont de glisser les unes contre les autres, ce qui est la propriété qui caractérise les fluides. Mais

les solides transmettront à la fois les deux mouvements.

Enfin, si nous supposons que dans un solide les vibrations initiales soient produites par une lame élastique oscillant de c en b (*fig. 469*), un point tel que d est animé de deux vitesses, l'une longitudinale dn suivant la direction de propagation aO , l'autre transversale dm dirigée perpendiculairement. Toutes deux se propagent en ondes sphériques, mais avec des vitesses inégales, et elles peuvent donner naissance à des sons distincts. L'analyse permet de calculer les vitesses a et a' de transmission des vibrations longitudinales et des vibrations transversales.

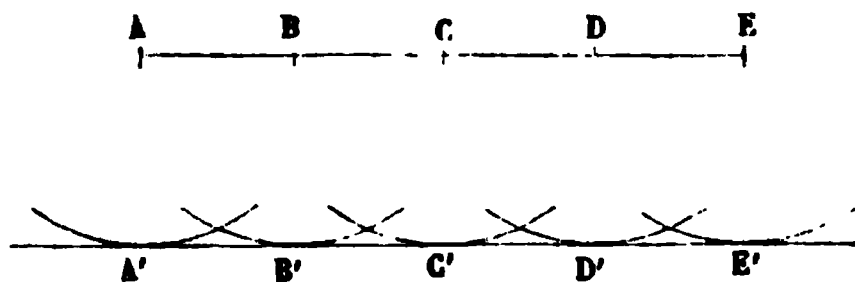
VIBRATIONS DES SURFACES LIQUIDES. — Pour nous familiariser avec ces questions, considérons ce qui se passe sur l'eau quand on agite un point de sa surface. On voit naître des cercles concentriques, les uns surélevés, les autres affaissés, qui se poursuivent, et un point quelconque de la surface, étant alternativement atteint par les uns et les autres, éprouve des oscillations sensiblement verticales pendant que la propagation se fait suivant le rayon MA (*fig. 470*).

Fig. 470.



Supposons qu'on ébranle à la fois une série de points $ABCD$ (*fig. 471*) par des gouttes liquides tombant à intervalles réguliers. Chacun est un centre d'ébranlement qui émet des ondes circulaires, lesquelles ont une enveloppe $A'E'$ parallèle à AE ;

Fig. 471.

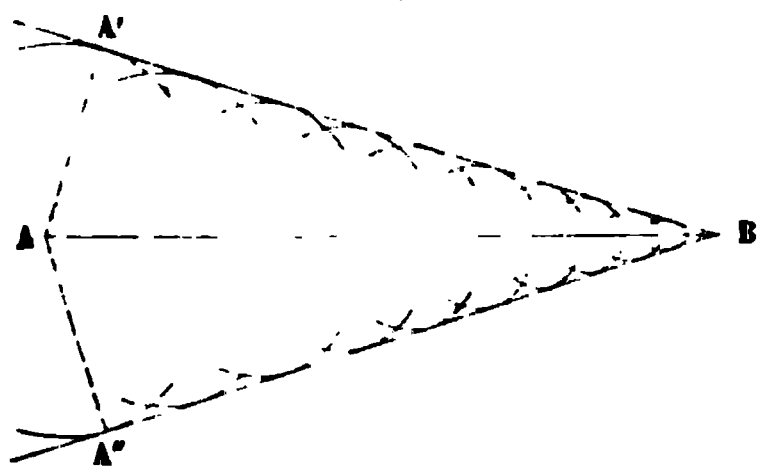


leurs mouvements sur cette enveloppe sont tous de même sens et s'ajoutent; il en résulte une onde rectiligne qui pro-

gresse avec une vitesse constante a et se compose alternativement de creux et de surélévations.

Quand la proue d'un navire s'avance sur l'eau de A en B (*fig. 472*), elle ébranle successivement les points de AB qui

Fig. 472.



émettent des ondes dont les rayons sont proportionnels aux temps depuis lesquels elles ont été produites, c'est-à-dire à la distance de B à leur origine. Elles sont arrivées sur deux lignes droites BA' et BA''; c'est le sillage

du navire. Soit a' sa vitesse, a celle de la propagation des ondes, on aura

$$\sin ABA' = \frac{A'A}{AB} = \frac{at}{a't} = \frac{a}{a'},$$

donc

$$a' = \frac{a}{\sin ABA'}.$$

On pourrait se servir de cette équation pour mesurer la marche d'un vaisseau.

RÉFLEXION DU SON. — Revenons maintenant à l'étude du son longitudinal. Il est facile de comprendre comment il se réfléchit (*fig. 473*). Soit A l'origine de ce son; au bout d'un temps t , il sera arrivé sur une sphère EE_1 . Mais supposons qu'il ait rencontré une surface élastique MM' , il en ébranlera les différents points, qui deviendront des centres sonores. Au bout du temps t , le point B aura envoyé le mouvement jusqu'à une distance égale à BE_1 , c'est-à-dire sur une sphère de rayon égal à BE_1 , le point D sur une sphère de rayon DE_1 , et ainsi de suite. Toutes seront tangentes à EE_1 ; elles le seront aussi à une autre sphère $E'E_1$ symétrique, et qui pourra être considérée comme décrite du point A' symétrique de A. Cette onde est le mouvement réfléchi; et si on considère un faisceau très-petit AI, on voit qu'il se réfléchit suivant IC' et que l'angle d'incidence AIN' est égal à

l'angle $A'IN$, ou à l'angle de réflexion $N'IC'$. Tout se passe comme si le son réfléchi venait du point A' situé derrière

Fig. 473.

l'obstacle MM' et symétrique de A . Il coïncide avec l'image que A ferait dans un miroir MM' : c'est *l'image sonore* du point A qui donne le son direct.

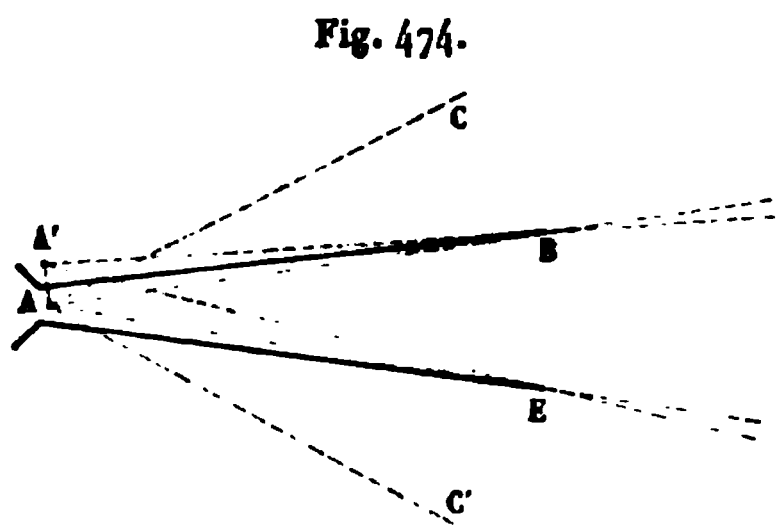
La réflexion du son suivant les mêmes lois que celles de la chaleur ou de la lumière, les surfaces qui concentrent la lumière concentreront aussi le son. Une montre placée au foyer d'un miroir concave s'entend très-distinctement quand on place l'oreille au foyer d'un miroir conjugué avec le premier. De même, le moindre bruit que l'on produit à l'un des foyers d'une voûte ellipsoïdale s'entend très-distinctement à l'autre foyer. C'est par des actions de ce genre que s'expliquent les cabinets parlants, etc.

ÉCHOS. — La route que parcourt le son réfléchi pour arriver à un point quelconque est toujours plus longue que celle du son direct qui se propage en ligne droite; il s'ensuit que le premier est toujours en retard sur le second. Quand l'obstacle qui réfléchit le son est peu éloigné, ce retard est à peine sensible et le son réfléchi se confond avec le son direct; mais si la distance est assez grande, les deux sons se séparent, il y a répétition; c'est le phénomène des échos. Lorsqu'il y a un

grand nombre de parois réfléchissantes, on observe plusieurs répétitions, ou des échos multiples.

Supposons que les obstacles soient disposés de telle sorte que les sons réfléchis reviennent au point de départ. Dans ce cas l'écho sera distinct si les sons mettent, pour aller et revenir, des temps au moins égaux à leur durée propre. Pour prononcer une syllabe, il faut environ $\frac{1}{5}$ de seconde; pendant ce temps le son parcourt $\frac{340}{5}$ ou 68 mètres; il peut revenir d'un obstacle éloigné de 34 mètres; c'est là la distance nécessaire pour obtenir un écho monosyllabique. Une distance double donne un écho de deux syllabes et ainsi de suite. Un écho double s'obtient par un second obstacle situé à une distance au moins double de celle du premier, etc. Il est d'ailleurs évident qu'on peut aussi obtenir des échos multiples par des réflexions successives entre deux obstacles seulement.

PORTE-VOIX. — Le porte-voix a pour but de remédier à l'affaiblissement que le son éprouve quand la distance augmente. Il peut consister simplement en un tube conique de carton ou de métal dont la *fig. 474* représente une section. On applique les lèvres dans une embouchure disposée au sommet du cône et l'on parle dans l'instrument en le dirigeant vers le point où



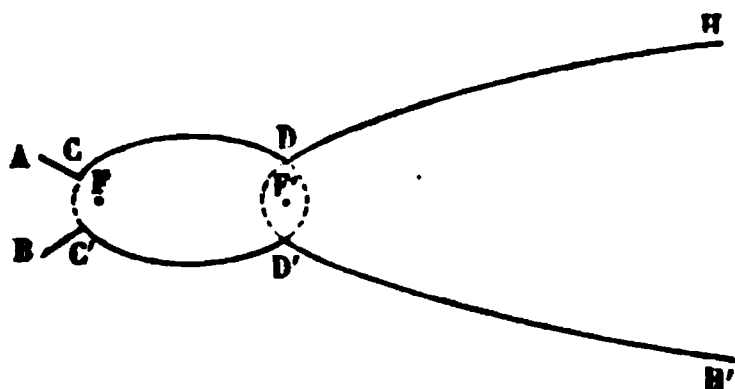
l'on veut se faire entendre. Supposons, pour fixer les idées, que le son soit produit en un point unique A: la portion d'onde BAE se propagera comme si l'instrument n'existait pas; mais une deuxième partie comprise dans l'angle CAB sera réfléchiée par la paroi,

et après cette réflexion elle sera renvoyée dans l'angle BA'E comme si elle partait du point A', symétrique de A, et elle se superposera sensiblement au cône BAE. Le même effet se produisant dans tous les plans diamétraux, on voit en définitive que l'onde CAC' se trouvera condensée dans un cône de moindre ouverture, et qu'au lieu de s'éparpiller dans l'es-

pace, le son sera dirigé vers l'axe de l'appareil. Il est facile de voir que par deux, trois, etc., réflexions, d'autres rayons sonores viendront encore s'ajouter à ceux que nous venons d'examiner.

Hase a imaginé de remplacer le porte-voix conique par une combinaison de surfaces plus rationnellement disposées.

Fig. 475.



Il faisait suivre l'embouchure AB d'un ellipsoïde CDC'D' (fig. 475), et celui-ci d'un paraboloïde DHD'H' ayant le même foyer F' que lui. Les sons produits en F se concentraient en F' et, partant de ce point comme d'un

centre d'ébranlement, ils arrivaient sur le paraboloïde qui les renvoyait parallèlement à l'axe. Par cette disposition, l'onde sonore devenue cylindrique devait conserver une intensité constante à toute distance. On ajoute habituellement au porte-voix un pavillon semblable à celui du cor, et cette addition, dont l'effet ne s'explique point par la réflexion du son, améliore notablement l'appareil.

CORNET ACOUSTIQUE. — Le cornet acoustique a pour objet de concentrer dans l'oreille le mouvement sonore éparpillé sur une grande surface. On lui donne des formes très-diverses qui ne sont justifiées par aucune théorie. La plus simple est celle du porte-voix renversé. L'extrémité étroite du tube conique est appliquée dans l'oreille et le pavillon dirigé vers le point d'où vient le son. Le mouvement vibratoire de la masse d'air contenue dans le pavillon se trouve ainsi concentré dans des sections de plus en plus petites et, par suite, gagne en énergie ce qu'il perd en étendue.

RÉFRACTION DU SON. — On verra que la lumière se réfracte et que le rayon incident se rapproche de la normale quand elle passe d'un milieu dans un autre où elle se meut plus vite. Or le son va quatre fois plus vite dans l'hydrogène que dans l'air; il doit donc se réfracter et se rapprocher de la normale quand

il passe de l'air dans ce gaz. M. Sondhaus l'a démontré en construisant une lentille biconvexe en baudruche qu'il remplit d'hydrogène, et qui a la propriété de concentrer le son en un foyer.

VITESSE DU SON.

MESURE DIRECTE. — Après avoir montré par quelles séries de mouvements le son se propage dans les milieux, il nous reste à déterminer quelle est la vitesse de sa transmission. Cette détermination a pu se faire directement dans l'air, l'eau et des tuyaux de conduite réunis bout à bout.

Les expériences exécutées dans l'air sont extrêmement nombreuses; les plus célèbres furent faites en 1738 par les membres de l'Académie des Sciences. Ils avaient choisi pour stations l'Observatoire, Montmartre, Fontenay-aux-Roses et Monthéry. Les observations, qui se faisaient la nuit, commençaient après un signal donné par une fusée qu'on lançait de l'Observatoire. Ensuite on tirait de dix minutes en dix minutes un coup de canon à l'une des stations; on mesurait à toutes les autres le temps qui s'écoulait entre l'arrivée de la lumière et l'arrivée du bruit, et la distance des stations ayant été rigoureusement mesurée d'avance, on calculait la vitesse du son en divisant cette distance par le temps observé. Ces observations furent continuées pendant plusieurs jours avec des conditions atmosphériques très-différentes, et l'on reconnut : 1° que la vitesse du son est indépendante de la pression et de l'état hygrométrique de l'air; 2° qu'elle est constante à toute distance, c'est-à-dire que le son se transmet uniformément; 3° qu'elle augmente avec la température; 4° qu'elle s'ajoute à la vitesse du vent ou s'en retranche suivant que le bruit et le vent marchent dans le même sens ou dans un sens opposé; 5° qu'elle est égale à 333 mètres à la température de zéro.

Depuis cette époque, une nouvelle mesure, faite en 1822 par les membres du Bureau des Longitudes entre Monthéry et Villejuif, a donné 340^m,8 à 16 degrés. Les coups de canon tirés de la première station furent tous entendus à la seconde, mais les coups inverses étaient tellement affaiblis, qu'un petit nombre d'entre eux seulement purent être observés. Cette circon-

stance inexpliquée ne permet point de corriger l'erreur provenant de l'agitation de l'air aussi exactement qu'on l'aurait désiré. Nous devons mentionner encore une observation intéressante de Biot. Il fit jouer à l'une des extrémités de l'aqueduc d'Arcueil un air de flûte bien connu qu'il écoutait en se plaçant à l'autre bout, et, remarquant que la mesure de l'air n'était point altérée, il en conclut que les sons de hauteur différente se propagent également vite. Enfin, MM. Bravais et Martins en 1844 ont constaté, entre le sommet et la base du Faulhorn, que la vitesse du son est la même soit qu'il aille en montant, soit qu'il aille en descendant, et qu'elle est de 332^m,37 à la température de zéro.

C'est par un procédé tout semblable que Colladon et Sturm ont cherché en 1827 quelle est la vitesse du son dans l'eau, entre deux bateaux qu'ils avaient amarrés à une distance connue sur le lac de Genève. Le premier supportait une cloche plongée dans l'eau, et un levier coudé, armé à sa base d'un marteau et à son sommet d'une mèche allumée, enflammait un tas de poudre en même temps qu'il frappait la cloche. Au second bateau était fixé un cornet acoustique dont le pavillon plongeait dans l'eau, et le sommet dans l'oreille de l'observateur, qui pouvait ainsi mesurer le temps écoulé entre l'apparition du signal lumineux et l'arrivée du son par l'eau. La vitesse cherchée se trouva égale à 1435 mètres à la température de 8°,1.

On voit que le son marche quatre fois et demie plus vite dans l'eau que dans l'air. Sa transmission est encore plus rapide dans les solides, ainsi que Biot l'a constaté pour la fonte de fer. Il opéra sur un assemblage de 376 tuyaux qui formaient une longueur totale de 951^m,25. Ils étaient réunis par des rondelles de plomb revêtues de futaine goudronnée et serrées par de fortes vis. La longueur totale des rondelles, qui était de 5^m,61, pouvait être négligée. On fixa dans le dernier tuyau, tout près de son orifice, un anneau de fer de même diamètre que lui. Cet anneau portait à son centre un timbre et un marteau qu'on pouvait laisser tomber à volonté, et qui frappait à la fois le timbre et le tuyau. En se plaçant à l'autre extrémité, on entendit distinctement deux sons pour chaque coup de marteau : le premier transmis par le corps du tuyau avec une

vitesse x , le second par l'air avec la vitesse connue a ; et ils étaient séparés par un intervalle de temps égal à $2^s,5$. On avait donc

$$\frac{951,2}{a} - \frac{951,2}{x} = 2^s,5,$$

ce qui permit de calculer x , qui fut trouvé égal à $(10,5) a$.

M. R. Koenig a imaginé un procédé par lequel on peut mesurer la vitesse du son à des distances relativement petites. Ce procédé repose sur le principe des coïncidences. Deux compteurs électriques, formés chacun d'un petit marteau qui frappe sur un bouton incrusté dans une boîte à résonnance, battent simultanément les dixièmes de seconde sous l'influence d'un ressort vibrant qui produit dans le courant électrique exactement dix interruptions par seconde. Quand les deux compteurs sont placés l'un à côté de l'autre, les coups secs qu'ils frappent s'entendent comme des coups simples, l'oreille ne peut pas les séparer. Mais dès qu'on déplace l'un des deux appareils, l'observateur restant près de l'autre, les coups cessent de coïncider, et l'on entend vingt au lieu de dix coups par seconde. C'est que les sons qui arrivent du compteur éloigné sont en retard sur les sons émis par le compteur qui est resté en place. La coïncidence a lieu de nouveau toutes les fois que la distance du compteur qu'on éloigne devient un multiple de 33 mètres, intervalle que le son franchit en un dixième de seconde. Plus généralement le bruit des deux compteurs se confond toutes les fois que leurs distances à l'observateur diffèrent d'un multiple de 33 mètres. On peut ainsi mesurer la vitesse du son dans une salle un peu spacieuse, et le même procédé s'appliquerait facilement à la mesure de la vitesse du son dans les différents gaz ou liquides.

Le ressort interrupteur est réglé, en le comparant à un diapason de 40 vibrations doubles, par la méthode optique dont il sera question plus loin. Un mécanisme spécial permet de maintenir rigoureusement constant le nombre de ses oscillations.

L'air, l'eau et la fonte de fer sont les seules substances dans lesquelles on ait fait des observations directes, et l'on n'aurait jamais pu trouver la vitesse du son dans les autres corps si

PROPAGATION DES VIBRATIONS DANS UN MILIEU INDÉFINI. 571
l'on ne possédait d'abord une formule théorique qui en exprime la valeur, ensuite des procédés d'expérience détournés qui ont permis de vérifier cette formule.

VITESSE THÉORIQUE DU SON. — En désignant par g l'accélération due à la pesanteur, et par ϵ l'allongement ou la contraction éprouvée par une colonne de 1 mètre, d'une substance quelconque, sous l'influence d'une traction ou d'une pression égale au poids de cette colonne, Laplace a trouvé pour la vitesse du son longitudinal dans la substance considérée

$$(\alpha) \quad \alpha = \sqrt{\frac{g}{\epsilon}}.$$

Nous allons voir comment cette formule se transforme dans les cas des gaz, des liquides et des solides.

GAZ. — Supposons que la colonne de gaz considérée ait une longueur l , une section égale à l'unité, une température t , une densité ρ et une pression H . On aura, en désignant par ρ_0 la densité à 0 degré et à 760 millimètres,

$$(1) \quad H = \frac{\rho}{\rho_0} (1 + \alpha t) 760.$$

Comprimons cette colonne par une hauteur de mercure dH , c'est-à-dire par un poids $P = \varpi dH$, si ϖ est la densité du mercure; elle éprouvera trois effets : 1° sa température augmentera de dt ; 2° sa densité croîtra de $d\rho$; 3° sa longueur diminuera de dl .

Comme la section est supposée constante, la densité et la longueur varient en raison inverse, et la contraction de l'unité de longueur $-\frac{dl}{l}$ est égale à $\frac{d\rho}{\rho}$.

L'augmentation de température dt et la contraction correspondante $\frac{d\rho}{\rho}$ sont évidemment proportionnelles, tant qu'elles sont très-petites. Je désignerai par θ ce que devient dt , quand $\frac{d\rho}{\rho}$ est égal à $\frac{\alpha}{1 + \alpha t}$, sauf à déterminer par suite la valeur

de θ ; alors on aura

$$(2) \quad \frac{\alpha}{1 + \alpha t} : \frac{d\rho}{\rho} :: \theta : dt, \quad \frac{\theta d\rho}{\rho} = \frac{\alpha dt}{1 + \alpha t}.$$

Cela posé, différentions l'équation (1) et multiplions par ϖ :

$$\varpi dH = P = \frac{\varpi 760}{\rho_0} [(1 + \alpha t) d\rho + \rho \alpha dt],$$

ou

$$P = \varpi \frac{\rho}{\rho_0} (1 + \alpha t) 760 \left(\frac{d\rho}{\rho} + \frac{\alpha dt}{1 + \alpha t} \right);$$

et en vertu des équations (1) et (2),

$$P = \varpi H \left(\frac{d\rho}{\rho} + \theta \frac{d\rho}{\rho} \right) = \varpi H (1 + \theta) \frac{d\rho}{\rho}.$$

Si nous supposons que le poids P soit égal à celui d'une colonne de gaz dont la section et la longueur soient l'unité, il sera égal à ρ , et $\frac{d\rho}{\rho}$ représentera précisément la contraction ϵ qui entre dans la formule (α). On aura donc

$$\frac{d\rho}{\rho} = \epsilon = \frac{\rho}{\varpi H (1 + \theta)},$$

$$a = \sqrt{g \frac{\varpi H (1 + \theta)}{\rho}};$$

enfin, si on remplace ρ par sa valeur tirée de l'équation (1),

$$(\beta) \quad a = \sqrt{\frac{g \varpi \cdot 0^m, 76 \cdot (1 + \theta) (1 + \alpha t)}{\rho_0}}.$$

Pour mettre cette formule en nombres, il ne reste plus qu'à trouver θ , c'est-à-dire l'augmentation de température produite par une contraction $\frac{\alpha}{1 + \alpha t}$. On y peut parvenir au moyen de l'expérience de Clément et Desormes que nous avons décrite (p. 451).

S'il s'agit de l'air, et que nous admettions pour θ la valeur

PROPAGATION DES VIBRATIONS DANS UN MILIEU INDÉFINI. 573
 0,42, la vitesse du son devient, en remplaçant dans l'équation (β) chaque quantité par sa valeur,

$$a = \sqrt{\frac{9^m, 808 \cdot 13,593 \cdot 0^m, 76}{0,001293}} \cdot 1,42(1 + \alpha t),$$

$$a = 333^m \sqrt{1 + \alpha t} :$$

valeur qui s'accorde avec celle qui a été trouvée directement dans l'air.

LIQUIDES. — Soit une colonne liquide de longueur l , de section invariable s et dont le coefficient de compressibilité soit μ . Si l'on augmente la pression de 1 atmosphère, la longueur deviendra l' , le volume $l's$, et on aura

$$l's = ls(1 - \mu),$$

et si la longueur primitive est égale à l'unité,

$$l' = 1 - \mu.$$

Conséquemment, la contraction par unité de longueur sera égale à μ pour une pression H , à $\frac{\mu}{H}$ pour 1 mètre de mercure et à $\frac{\mu d}{H\varpi}$ pour une pression de 1 mètre du liquide considéré, en désignant par $\frac{d}{\varpi}$ le rapport de sa densité à celle du mercure. On aura donc

$$\varepsilon = \frac{\mu d}{H\varpi}; \quad a = \sqrt{\frac{g\varpi H}{\mu d}}.$$

Lorsque l'on comprime un liquide, il est probable que sa température s'élève; il faudrait donc, ainsi que nous l'avons fait pour les gaz, tenir compte de cette augmentation dans le calcul ε ; mais comme elle est très-faible, on peut la négliger sans erreur sensible.

En appliquant la formule à l'eau, on a trouvé $a = 1429^m$, nombre presque égal à celui qui résulte des expériences de Colladon et Sturm.

SOLIDES. — On sait qu'une règle solide de section s et de longueur l s'allonge, par l'effet d'une traction P , d'une quantité e donnée par la formule suivante dans laquelle Q exprime le coefficient d'élasticité (t. I^{er}, p. 135),

$$e = \frac{1}{Q} \frac{Pl}{s}.$$

Par conséquent, si la longueur est 1 mètre et si P est égal au poids de la règle ou à sd , e devient égal à ε , et on a

$$\varepsilon = \frac{d}{Q}, \quad a = \sqrt{\frac{gQ}{d}}.$$

Mais comme la contraction éprouvée par les solides se fait suivant des lois différentes quand la pression s'exerce dans un seul sens ou dans toutes les directions, on conçoit que la vitesse du son ne sera pas la même quand il se propagera dans un fil rectiligne ou dans un milieu indéfini. La formule précédente ne convient qu'au premier cas, et Wertheim a fait voir que la vitesse a_1 dans un milieu indéfini est donnée par la relation

$$a_1 = a \sqrt{\frac{3}{2}} = \sqrt{\frac{3}{2} \frac{gQ}{d}}.$$

MESURE INDIRECTE DE LA VITESSE DU SON. — Nous avons montré dans la précédente Leçon que si l'on imprime des vibrations longitudinales à une colonne cylindrique de longueur L formée par une substance quelconque, gazeuse, liquide ou solide, elle se divise en concamérations séparées par des nœuds fixes dont les distances sont égales à la demi-longueur d'onde, et qu'elle donne des sons exprimés généralement par la formule

$$N = \frac{n}{4L} a,$$

a étant la vitesse du son et n un nombre entier dépendant de l'harmonique produit et des conditions dans lesquelles se trouvent les extrémités du cylindre. n est connu pour chaque harmonique, et, conséquemment, si l'on détermine le nombre de vibrations N , on pourra calculer la valeur de a .

Cette méthode est applicable à tous les corps. Elle n'offri-

rait aucune difficulté si les nœuds et les ventres se formaient exactement aux endroits précis que la théorie leur assigne. Malheureusement, il y a toujours des perturbations qui les déplacent; mais l'expérience a montré que ces perturbations ne se manifestent qu'aux extrémités et ne changent point sensiblement la distance des nœuds qui se forment vers le milieu du cylindre quand il rend un harmonique élevé. Cela étant, voici comment on a déduit la vitesse du son des vibrations longitudinales.

CAS DES GAZ. — D. Bernoulli eut le premier l'idée de mesurer la vitesse du son dans l'air au moyen des tuyaux d'orgue; mais il n'a pu s'affranchir des causes d'erreur dont nous venons de parler. Après lui, Dulong a réussi à les éliminer par un artifice ingénieux. Il employait un tuyau cylindrique très-étroit, et il engageait dans l'extrémité opposée à l'embouchure un piston à tige divisée que l'on pouvait enfoncer à volonté et dont on mesurait la course par la division qu'il portait. On commençait par le fixer à l'extrémité du tuyau dans lequel on insufflait un courant d'air assez rapide pour produire un harmonique élevé. Alors il se formait $n + 1$ nœuds : le premier à une distance de l'embouchure qui théoriquement devrait être $\frac{\lambda}{4}$, mais qui en réalité était $\frac{\lambda}{4} + x$; le dernier qui devrait se confondre avec la surface du piston, mais qui en différait de y ; tous les autres séparés par une longueur d'onde exacte. En résumé, la longueur L du tuyau était égale à $\frac{\lambda}{4} + n \frac{\lambda}{2} + x + y$. On enfonçait ensuite le piston jusqu'à reproduire le son primitif. Alors les internœuds intérieurs et les perturbations restaient les mêmes, seulement il y avait une concamération de moins, et la nouvelle longueur L' du tuyau étant égale à $\frac{\lambda}{4} + (n - 1) \frac{\lambda}{2} + x + y$, la différence $L - L'$, qui représente la course du piston, mesurait la demi-longueur de l'onde $\frac{\lambda}{2}$, et l'on avait

$$L - L' = \frac{a}{2N}.$$

On déterminait N en faisant vibrer une sirène à l'unisson du tuyau et en comptant ses vibrations.

Pour opérer dans des gaz autres que l'air, Dulong plaçait le tuyau horizontalement dans une caisse en bois doublée de plomb. La tige du piston passait dans une boîte à étoupes et l'on mesurait sa course comme précédemment; l'embouchure était en communication avec un réservoir contenant le gaz qu'on voulait étudier; ce gaz faisait parler le tuyau, remplissait la caisse, et les expériences étaient conduites absolument comme dans l'air.

La valeur de α une fois connue, Dulong calcula $(1 + \theta)$ par la formule

$$(\beta) \quad a = \sqrt{\frac{g \cdot 0^m, 76}{\rho_0} (1 + \alpha t) (1 + \theta)}.$$

θ exprime, comme on le sait, l'augmentation de température produite par une compression égale à $\frac{\alpha}{1 + \alpha t}$. Les résultats sont résumés dans le tableau suivant :

Vitesse du son dans les gaz à la température de zéro.

	a	$1 + \theta$
	^m	
Air.....	333,00	1,421
Oxygène.....	317,17	1,415
Hydrogène.....	1269,50	1,407
Acide carbonique.....	261,60	1,338
Oxyde de carbone.....	337,40	1,427
Protoxyde d'azote.....	261,90	1,343
Gaz oléfiant.....	314,00	1,240

On a vu (t. II, p. 453) que les valeurs de θ étant connues ainsi que les chaleurs spécifiques des gaz à pression constante, on peut déterminer l'équivalent mécanique de la chaleur ou E . Ce sont les valeurs précédentes de θ qui ont servi à calculer celles de E inscrites à la page 453.

Au lieu d'éliminer par un procédé expérimental l'erreur occasionnée par les extrémités, Wertheim a réussi à la calculer de la manière suivante. Il prit un tuyau cylindrique

PROPAGATION DES VIBRATIONS DANS UN MILIEU INDÉFINI. 577
étroit composé de parties qui pouvaient s'ajouter l'une à l'autre
par des raccords à vis (fig. 476), de façon que la longueur de-

Fig. 476.



venait successivement L_1, L_2, L_3, \dots ; mais l'embouchure et la section restant toujours les mêmes, les perturbations x et y étaient constantes, et les sons obtenus, N_1, N_2, N_3, \dots , ceux qu'auraient donnés des tuyaux de longueur théorique égale à

$$L_1 + x + y, \quad L_2 + x + y, \quad L_3 + x + y, \dots$$

Supposons que l'on prenne les sons fondamentaux; on aura, si le tuyau est ouvert,

$$(1) \quad a = N_1(L_1 + x + y), \quad a = N_2(L_2 + x + y), \dots;$$

en éliminant a entre ces équations et la première, on obtient

$$x + y = \frac{N_1 L_1 - N_2 L_2}{N_2 - N_1} = \frac{N_1 L_1 - N_3 L_3}{N_3 - N_1} = \dots$$

Wertheim a trouvé que les valeurs de $x + y$ ainsi calculées sont réellement constantes pour un même tuyau, quand on lui donne des longueurs différentes, ce qui justifie l'hypothèse sur laquelle on s'appuie; et, cette vérification une fois faite, on peut calculer a en combinant deux à deux les équations (1). Wertheim n'a opéré que sur l'air, mais à des températures très-différentes; et comme les vitesses a_t et a_0 , à t degrés et à zéro, sont liées entre elles par la relation $a_0 = \frac{a_t}{\sqrt{1 + \alpha t}}$, il a

fait servir toutes ses mesures à la détermination de a_0 . On voit, par le tableau suivant, que tous les résultats concordent entre eux et avec la mesure directe de a_0 .

Vitesse du son dans l'air.

t	a_1	a_2
	^m	^m
0,5	331,98	331,70
2,0	332,74	331,53
4,5	332,75	330,04
8,0	335,43	330,62
8,5	338,05	332,91
12,0	339,46	332,23
12,3	343,01	335,53
16,0	338,68	329,17
26,6	347,82	332,01

CAS DES LIQUIDES. — Quand on veut appliquer la même méthode aux liquides, on rencontre une difficulté très-grande : c'est celle de faire parler les tuyaux. Cagniard de Latour avait tenté quelques essais dans cette voie; mais c'est Wertheim qui a le premier réussi à faire vibrer des tuyaux à embouchure de flûte en les plongeant dans un liquide et en y injectant un courant de ce même liquide. Les sons qu'il a obtenus avaient le même caractère musical et donnaient les mêmes harmoniques que dans l'air : seulement ils étaient accompagnés souvent de bruits étrangers produits par le choc du liquide sur l'embouchure, mais qui n'avaient aucune influence sur les mesures. Dès lors Wertheim put déterminer la vitesse du son dans les liquides, absolument comme il l'avait fait dans l'air. Son appareil est représenté *fig. 477*.

Le tuyau *aa* est couché horizontalement dans une cuve *A*, qui est pleine du liquide qu'on veut étudier. Une pompe à clapets *B*, qui se manœuvre par le levier *bbb'*, aspire ce liquide par le conduit *h/h* et l'accumule dans un réservoir *C*. Celui-ci est en communication par un tube *c* avec de grands cylindres pleins d'air comprimé, dont l'effet maintient la pression constante; il est de plus en rapport avec deux manomètres, l'un à air libre *E*, l'autre à air comprimé *D*, qui servent dans les cas des pressions basses ou élevées; enfin il envoie dans le tuyau *aa* un courant de liquide que l'on règle par le robinet *u*, de manière à obtenir le son fondamental ou un harmonique quel-

PROPAGATION DES VIBRATIONS DANS UN MILIEU INDÉFINI. 579
conque. L'appareil porte un second tuyau KH qui peut servir
à faire des expériences dans l'air. Quand on voulait opérer

Fig. 477.

1. 1. 0. 2.

sur des liquides rares, cet appareil était remplacé par un autre beaucoup moins long.

Wertheim trouva de cette façon que la vitesse du son dans l'eau est égale à 1173 mètres, nombre beaucoup plus faible que ceux qui résultent des autres méthodes. Il explique ce résultat en supposant que l'eau, pendant ses vibrations longitudinales, se comprime suivant les mêmes lois qu'un solide. Si cela est, la vitesse 1173 mètres est celle qui convient à un filet liquide, et pour un milieu indéfini on doit avoir

$$a_1 = 1173 \sqrt{\frac{3}{2}} = 1437^m,$$

ce qui est conforme à l'expérience directe.

On voit, en résumé, que la vitesse du son dans l'eau a été obtenue par trois moyens : 1° par des mesures directes qui ont

donné 1435 mètres; 2° par la formule théorique $a = \sqrt{\frac{g\omega H}{d\mu}}$ qui a conduit à 1429 mètres; 3° par l'étude des sons d'un tuyau, ce qui a fourni 1437 mètres. L'identité presque complète de ces résultats peut être considérée comme une démonstration de la formule et comme une justification de la méthode de Wertheim. On pourra donc, avec toute confiance, appliquer à tous les autres liquides les deux derniers moyens, qui devront se contrôler mutuellement. Wertheim a déterminé, comme il l'avait fait pour l'eau, la vitesse du son pour les liquides du tableau suivant; puis, au moyen de la formule théorique, il a calculé leur coefficient de compressibilité μ . D'un autre côté, M. Grassi mesura directement ce coefficient μ , et l'on verra par le tableau que les deux méthodes concordent.

	TEMPÉRA- TURE.	VITESSE du son.	COMPRESSIBILITÉ CUBIQUE	
			PAR LA VITESSE du son.	PAR LA MESURE directe. (M. Grassi.)
Eau de Seine.....	15,0	1437,0	0,0000491	"
Eau de mer.....	20,0	1453,0	0,0000467	0,0000436
Chlorure de sodium....	18,0	1561,0	0,0000349	0,0000321
Sulfate de soude.....	20,0	1525,0	0,0000393	"
Carbonate de soude....	22,2	1594,0	0,0000337	0,0000297
Azotate de soude.....	20,9	1669,0	0,0000301	0,0000295
Alcool à 36 degrés.....	20,0	1285,9	0,0000733	"
Alcool absolu ..	23,0	1159,8	0,0000947	0,0000991
Éther.....	0,0	1159,0	0,0001002	0,0001110

CAS DES SOLIDES. — Il n'y a aucune difficulté à faire vibrer les solides longitudinalement, il suffit de les façonner en tiges assez longues, de les saisir par le milieu et de les frotter avec un drap enduit de colophane. Si l'on mesure, d'une part, la longueur L des tiges, de l'autre le nombre N des vibrations qu'elles donnent, on trouvera la vitesse du son par la formule

$$a = NL.$$

D'un autre côté, cette vitesse est exprimée par la formule de Laplace

$$a = \sqrt{\frac{gQ}{d}},$$

et comme on a déterminé (t. I, p. 135) les coefficients d'élasticité Q , on pourra voir si les deux procédés de mesure sont concordants. C'est en effet ce que démontrent les résultats suivants, dans lesquels la vitesse du son dans l'air est prise comme unité.

	VITESSE DU SON D'APRÈS	
	les vibrations.	la formule.
Argent recuit.....	8,057	7,940
Zinc distillé.....	9,683	9,188
Palladium recuit.....	»	8,803
Cuivre recuit.....	11,167	10,847
Platine recuit.....	8,111	8,045
Fer recuit.....	15,108	15,472
Acier recuit.....	15,108	14,716

INFLUENCE D'UN MOUVEMENT DE TRANSLATION. — Il est facile de voir que la hauteur apparente d'un son doit varier si la distance de l'oreille au corps sonore augmente ou diminue pendant l'observation. Supposons d'abord que l'observateur reste en place et que le corps sonore s'éloigne ou se rapproche de lui avec une vitesse uniforme ka , en faisant N vibrations par seconde. La première vibration parcourra la distance primitive x dans un temps $\frac{x}{a}$; celle qui sera émise au bout d'une seconde franchira la nouvelle distance $x \pm ka$ dans un temps $\frac{x}{a} \pm k$; elle sera en retard sur la première de $\pm k$ secondes. Le mouvement aura donc pour effet de faire parvenir à l'observateur N vibrations en $1 \pm k$ secondes, ou bien $\frac{N}{1 \pm k}$ en 1 seconde, par conséquent d'élever ou d'abaisser le son dans le rapport de 1 à $\frac{1}{1 \pm k}$, quand le corps sonore se rapproche ou s'éloigne avec la vitesse ka .

Supposons, en second lieu, que ce soit l'observateur qui se

déplace. S'il était resté immobile, il aurait reçu N vibrations dans 1 seconde; mais s'il s'est rapproché du corps sonore, il est allé au-devant des ondes et en a rencontré un nombre plus grand; s'il s'est éloigné, il a retardé les rencontres et a reçu un nombre d'ondes plus petit que N . Il est facile de montrer qu'il recevra en 1 seconde les $N(1 \pm k)$ vibrations émises en $1 \pm k$ secondes. En effet, si au bout de 1 seconde l'observateur s'est rapproché de la source d'une quantité ka , il rencontrera une onde qui aura parcouru un chemin plus court de ka que celui de la première, ce qui équivaut à une avance de k secondes. Pour qu'elle atteigne l'observateur juste 1 seconde après la première onde, il faut donc qu'elle soit partie de la source, non pas 1 seconde, mais $1 + k$ secondes après l'autre; le retard de k secondes est compensé par l'avance de ka mètres. Il s'ensuit qu'en parcourant le chemin ka , l'observateur a rencontré successivement toutes les ondes émises pendant $1 + k$ secondes. S'il s'éloigne de la source, on trouve de la même manière qu'il rencontre en 1 seconde les ondes émises pendant $1 - k$ secondes. Par conséquent, s'il s'éloigne, la note qu'il perçoit est $N(1 - k)$, et, s'il se rapproche, elle devient $N(1 + k)$: le son s'abaisse ou s'élève dans le rapport de 1 à $1 \mp k$.

L'expérience confirme ces prévisions théoriques, formulées d'abord par Ch. Doppler. Pour une locomotive qui marche avec une vitesse de 50 kilomètres à l'heure, ce qui équivaut à 14 mètres par seconde, on a

$$k = \frac{1}{25}, \quad 1 - k = \frac{24}{25}, \quad 1 + k = \frac{26}{25}.$$

Par conséquent, si la note du sifflet est un la , un observateur placé sur la voie croira entendre un la^b quand la locomotive s'éloigne, et un la^* quand elle s'approche; c'est en effet ce qui s'observe.



CINQUANTE-HUITIÈME LEÇON.

DE LA COMPOSITION DES MOUVEMENTS VIBRATOIRES.

Formule générale du mouvement vibratoire.

Interférence des vibrations de même période. — Cas d'un tuyau fini. — Cas général des interférences. — Vibrations des plaques. — Explication.

Interférence des vibrations de périodes inégales. — Superposition d'un nombre quelconque de sons. — Phonautographe. — Flammes de Kœnig. Battements. — Sons résultants. — Sons de variation.

Composition des vibrations rectangulaires. — Discussion algébrique, — géométrique. — Caléidophone. — Méthode optique. — Stroboscope. — Vibrations complexes des verges. — Communication des vibrations.

FORMULE GÉNÉRALE DU MOUVEMENT VIBRATOIRE. — Quand une corde, une verge, une plaque ou même une tranche d'air sont en vibration, on peut admettre que la force qui ramène les molécules à leur position d'équilibre est, à chaque instant, proportionnelle à leur écart. Partant de là, on arrive aisément à la formule suivante, qui exprime leur vitesse à un temps t ,

$$v = \alpha \sin 2\pi \frac{t}{T} = \alpha \sin 2\pi N t.$$

T est le temps d'une vibration complète, N le nombre des vibrations accomplies en une seconde, α est la vitesse maximum et se nomme l'*amplitude*. On peut voir que cette formule correspond à un mouvement oscillatoire, car si on donne successivement à t les valeurs

$$0, \quad \frac{T}{4}, \quad \frac{2T}{4}, \quad \frac{3T}{4}, \quad \frac{4T}{4}, \dots,$$

v devient

$$0, \quad \alpha, \quad 0, \quad -\alpha, \quad 0, \dots$$

Si on suppose que la formule précédente exprime la vitesse

d'une tranche d'air située à l'origine d'un tuyau indéfini, cette vitesse se communiquera de proche en proche, arrivera à une distance x après un temps égal à $\frac{x}{a}$, en désignant par a la vitesse de propagation, et l'état vibratoire de chaque tranche sera donné par la même formule, en y remplaçant t par $t - \frac{x}{a}$:

$$v = a \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{x}{aT} \right),$$

et si l'on pose $aT = \lambda$,

$$v = a \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{x}{\lambda} \right).$$

En discutant cette formule, on retrouve toutes les conditions du mouvement vibratoire dans un cylindre indéfini. 1° Si t est constant et que l'on fasse croître x d'une manière continue, la vitesse v pourra se représenter par les ordonnées de la courbe sinusoïdale (*fig. 430*) et prendra des valeurs égales en tous les points distants d'une quantité $\lambda = aT$; λ est donc la longueur de l'onde entière. 2° Lorsque le temps croîtra d'une fraction mT de T , la vitesse en un point quelconque variera comme si sa distance à l'origine x diminuait de $m\lambda$. Par conséquent, la courbe se meut avec une vitesse uniforme égale à a , et toutes les tranches effectuent une vibration complète pendant chaque intervalle de temps égal à T . La quantité $2\pi \frac{x}{\lambda}$ se nomme la *phase de vibration*.

INTERFÉRENCE DES VIBRATIONS DE MÊME PÉRIODE.

CAS D'UN TUYAU FINI. — Nous allons, au moyen de la formule donnée plus haut, étudier l'état vibratoire dans un cylindre lorsqu'il est terminé par un plan et qu'il se fait une réflexion sur ce plan; alors la vitesse de vibration de chaque tranche intérieure est égale à la somme de celles que lui donnent le rayon direct le rayon réfléchi. Désignons par L la longueur totale du tuyau, par $L - x$ la distance de l'embouchure à une

tranche quelconque, la vitesse directe sera

$$v = \alpha \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{L - x}{\lambda} \right);$$

le rayon réfléchi aura parcouru une distance $L + x$, et si nous supposons que sa vitesse ait changé de signe sur le plan final, elle sera

$$v' = -\alpha \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{L + x}{\lambda} \right).$$

Pour que le tuyau parle, il faut qu'à l'embouchure, c'est-à-dire pour $x = L$, les deux vitesses v et v' soient concordantes. Il faut donc que

$$\alpha \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} \right) = -\alpha \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{2L}{\lambda} \right),$$

ce qui exige que

$$2\pi \frac{2L}{\lambda} = (2n - 1)\pi,$$

ou, en remplaçant λ par $\frac{a}{N}$, que

$$\frac{4LN}{a} = 2n - 1,$$

ou enfin que

$$N = \frac{(2n - 1)a}{4L}.$$

C'est la condition que nous avons déjà trouvée pour les tuyaux fermés (p. 535).

Chaque tranche du tuyau aura une vitesse égale à la somme de v et de v' ; or, on a

$$V = v + v' = \alpha \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{L}{\lambda} + \frac{x}{\lambda} \right) - \alpha \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{L}{\lambda} - \frac{x}{\lambda} \right),$$

$$(1) \quad V = 2\alpha \sin 2\pi \frac{x}{\lambda} \cos 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{L}{\lambda} \right).$$

1° Cette formule montre que l'amplitude sera nulle quand la distance x du point considéré au fond du tuyau sera un

multiple de $\frac{\lambda}{2}$ ou un multiple pair de $\frac{\lambda}{4}$. Les tranches qui satisfont à cette condition sont les nœuds.

2° La vitesse résultante V est maximum quand

$$\frac{2\pi x}{\lambda} = (2n + 1) \frac{\pi}{2},$$

ou quand x est un multiple impair de $\frac{\lambda}{4}$, c'est-à-dire aux ventres.

3° A droite et à gauche de ces nœuds, $\sin 2\pi \frac{x}{\lambda}$ change de signe : les vitesses aux mêmes moments sont donc contraires dans les internœuds successifs.

4° La phase est $2\pi \frac{L}{\lambda}$ pour tous les points du tuyau. D'où il suit qu'en tenant compte des changements de signe de l'amplitude, les vibrations de tous les points des internœuds sont concordantes, mais de signe contraire dans les ventres d'ordre pair ou impair.

5° Dans chaque tranche, les changements de densité de l'air sont proportionnels à la différence des vitesses v et v' . Or, on a

$$(2) \quad v - v' = 2\alpha \cos 2\pi \frac{x}{\lambda} \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{L}{\lambda} \right).$$

En comparant cette formule à la précédente, on voit d'abord que T et λ restent les mêmes, c'est-à-dire que les compressions ont le même rythme que les vitesses. On remarque ensuite que $\cos 2\pi \frac{x}{\lambda}$ a remplacé $\sin 2\pi \frac{x}{\lambda}$. Les compressions et les dilatations sont donc maxima aux nœuds, où les vitesses sont nulles, et minima aux ventres, où les vitesses sont les plus considérables.

On trouverait de la même manière les conditions de vibration d'un tuyau ouvert; il suffirait de reproduire le calcul précédent en donnant le signe $+$ à la vitesse v' , puisque la réflexion à l'extrémité du tuyau se fait sans changement de signe. On tomberait sur l'équation (2) pour exprimer la somme

COMPOSITION DES MOUVEMENTS VIBRATOIRES. 587
des vitesses; les ventres seraient changés en des nœuds, et inversement.

CAS GÉNÉRAL DES INTERFÉRENCES. — Nous allons maintenant généraliser ce calcul et chercher ce qui arrive quand deux vibrations parallèles v et v' se rencontrent en un même point. Soient

$$v = \alpha \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{x}{\lambda} \right),$$

$$v' = \alpha' \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{x'}{\lambda} \right),$$

on obtiendra aisément

$$v + v' = A \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - \varphi \right),$$

$$A^2 = \alpha^2 + \alpha'^2 + 2\alpha\alpha' \cos 2\pi \left(\frac{x - x'}{\lambda} \right),$$

$$\text{tang } 2\pi\varphi = \frac{\alpha \sin 2\pi \frac{x}{\lambda} + \alpha' \sin 2\pi \frac{x'}{\lambda}}{\alpha \cos 2\pi \frac{x}{\lambda} + \alpha' \cos 2\pi \frac{x'}{\lambda}}.$$

Si l'on suppose que $\alpha = \alpha'$, ou que les amplitudes des mouvements soient égales,

$$A^2 = 2\alpha^2 \left(1 + \cos 2\pi \frac{x - x'}{\lambda} \right) = 4\alpha^2 \cos^2 \pi \frac{x - x'}{\lambda}.$$

Par conséquent, 1° les vitesses s'ajouteront si la différence de route $x - x'$ est nulle ou égale à un multiple pair de la demi-longueur d'onde $\frac{\lambda}{2}$, et le son sera renforcé; 2° elles s'annuleront si $x - x'$ est un multiple impair de $\frac{\lambda}{2}$, et l'addition des deux sons produira du silence.

Au contraire, lorsque α sera égale à $-\alpha'$, c'est-à-dire lorsque les origines du mouvement auront à chaque instant des vitesses égales et opposées,

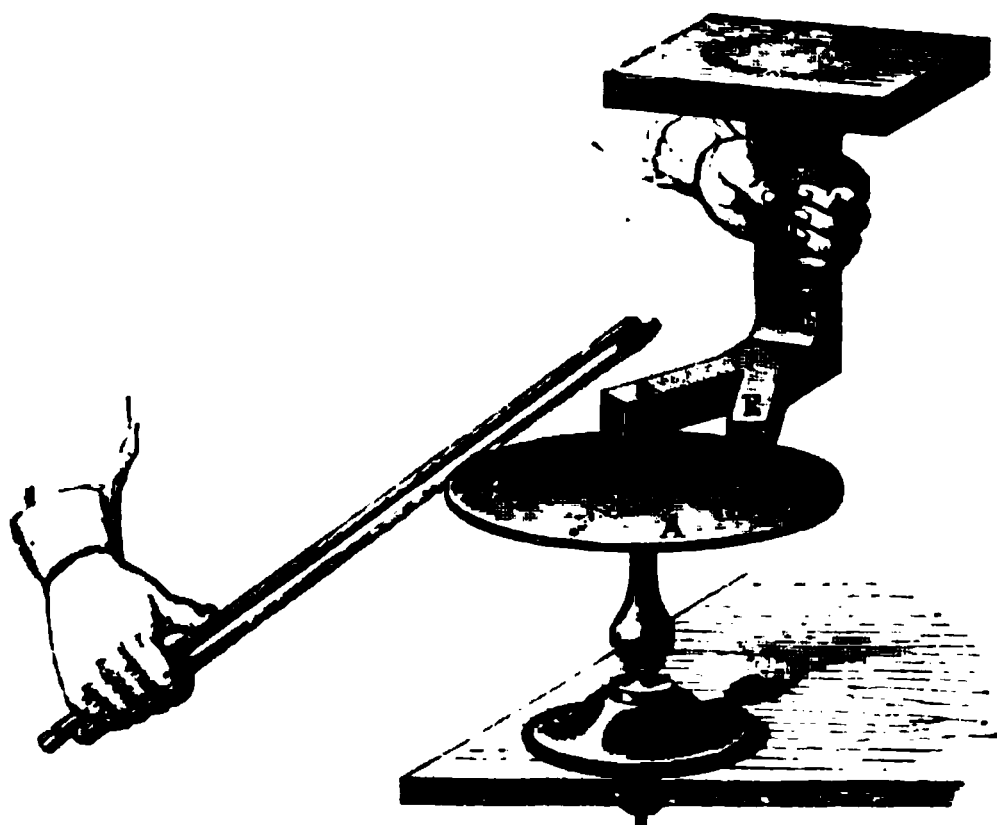
$$A^2 = 2\alpha^2 \left(1 - \cos 2\pi \frac{x - x'}{\lambda} \right) = 4\alpha^2 \sin^2 \pi \frac{x - x'}{\lambda}.$$

Alors le mouvement s'annulera si la différence des chemins

parcours $x - x'$ est, ou bien nulle, ou bien égale à un multiple pair de $\frac{\lambda}{2}$.

On peut vérifier ces prévisions par plusieurs expériences concluantes. 1° On place au-dessus d'une plaque vibrante $AA'BB'$ (*fig. 478*) un tuyau bifurqué DEC capable de rendre le même son qu'elle. Ce tuyau résonne lorsque ses deux branches sont placées au-dessus de deux concamérations A, A' qui, au même moment, ont la même phase de vibration. Au contraire, il ne rend aucun son lorsque les extrémités D et E sont toutes deux placées au-dessus de deux plages contiguës A' et B' dont les vibrations sont égales et contraires.

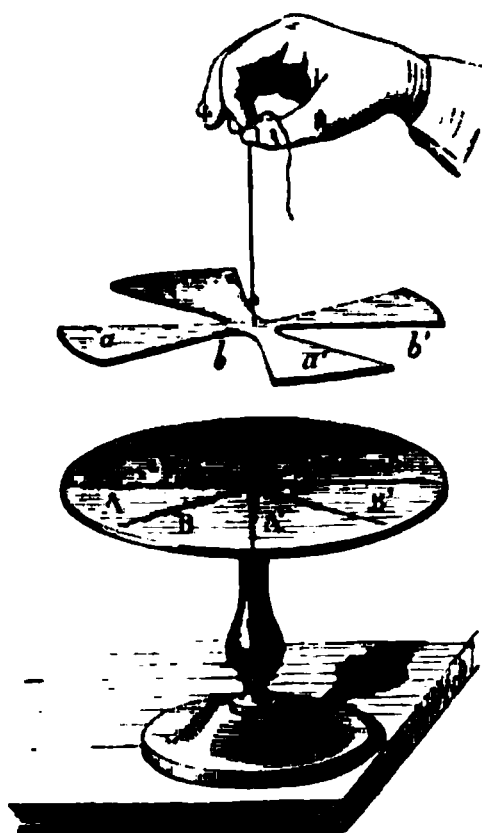
Fig. 478.



2° La deuxième expérience est due à M. Lissajous (*fig. 479*). Quand on fait vibrer une plaque de manière qu'elle se divise en $2n$ concamérations A, B, A', B', ..., il est évident que l'oreille étant placée au-dessus reçoit des mouvements inverses qui proviennent de chaque groupe de concamérations contiguës A et B, A' et B', etc., et qui, par conséquent, se détruisent en partie. Mais on renforce très-notablement le son lorsqu'on superpose à la plaque un carton formé par n secteurs égaux α , α' , ..., qui laisse passer les vibrations concordantes émises par les plages B, B', ..., et qui intercepte les mouvements contraires envoyés par les concamérations A, A', En faisant

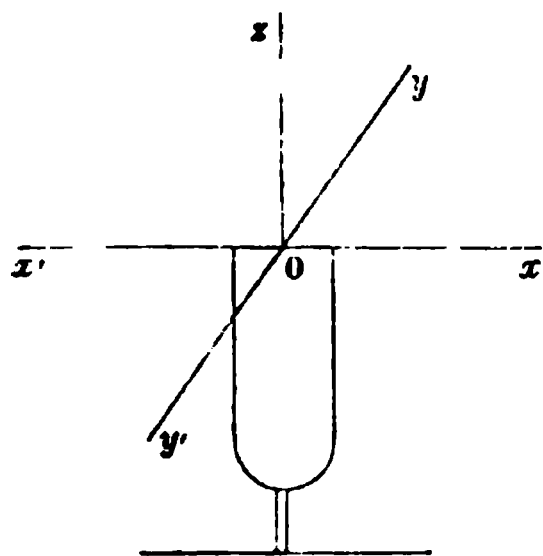
tourner ce carton, on entendra successivement des renforcements et des affaiblissements lorsque les secteurs couvriront ou croiseront les concamérations.

Fig. 479.



3° Le son qui part de l'extrémité des branches d'un diapason offre des maxima et des minima d'intensité suivant la direction dans laquelle on se place. On le constate soit en

Fig. 480.



faisant tourner un diapason devant l'oreille, soit en promenant une caisse de résonnance autour du diapason fixé dans un étau (fig. 480). L'intensité est maxima dans le plan de symétrie zyz' des branches, lequel est parallèle à leur côté large, et dans la normale xx' à ce plan, c'est-à-dire parallèlement à leur épaisseur. Les minima sont sur une surface qui coupe les plans xy

et xz diagonalement par rapport aux axes x, y et x, z . Pour expliquer ce phénomène d'interférence, il faut supposer que les branches, en se rapprochant, envoient dans l'air : 1° deux ondes dilatantes dont l'intensité est maxima suivant xx' ; 2° une onde condensante dont l'intensité est maxima dans le plan zyz' , parce que c'est dans ce plan que tend à s'échapper l'air com-

primé entre les branches. Pendant la vibration de retour, les ondes dilatantes sont remplacées par des ondes condensantes, et *vice versa*. On conçoit dès lors qu'il doit y avoir une surface intermédiaire où les deux ondes sphériques qui partent de chaque branche offrent des intensités égales et contraires, de sorte que les dilatations de l'une détruisent les condensations de l'autre. On observe d'ailleurs les mêmes altérations d'intensité si l'on cache l'une des deux branches dans un tuyau ou derrière un écran parallèle à xyz' , afin d'en neutraliser l'action.

4° On place sur un même sommier, à côté l'un de l'autre, deux tuyaux d'orgue identiques (*fig. 481*). Quand on les fait

Fig. 481.

P

1
2
3
4
5
6
7
8
9
10
11
12
13
14
15
16
17
18
19
20
21
22
23
24
25
26
27
28
29
30
31
32
33
34
35
36
37
38
39
40
41
42
43
44
45
46
47
48
49
50
51
52
53
54
55
56
57
58
59
60
61
62
63
64
65
66
67
68
69
70
71
72
73
74
75
76
77
78
79
80
81
82
83
84
85
86
87
88
89
90
91
92
93
94
95
96
97
98
99
100

vibrer séparément, ils donnent un son très-fort; quand ils parlent en même temps, on n'entend presque plus rien, et le son s'ajoutant au son produit le silence. Cela se conçoit : quand le courant d'air de la soufflerie, en rencontrant le biseau de l'une des embouchures, ne pénètre pas dans le tuyau à cause

de la résistance que lui offre l'air comprimé à l'intérieur, il entre dans le tuyau voisin; et quand il trouve de la résistance dans celui-ci, il pénètre dans le premier. On peut s'en assurer comme il suit. Les deux tuyaux sont munis en leur nœud moyen de capsules manométriques A et A'. Les becs de gaz qui leur correspondent a et a' sont placés l'un au-dessus de l'autre, et les flammes se reflètent en M sur un miroir tournant C. Si on les regarde dans ce miroir pendant qu'il tourne, on voit deux traînées lumineuses continues; mais aussitôt que les tuyaux parlent, ces traînées se morcellent en deux séries discontinues d'images qui alternent de l'une à l'autre (*fig. 482*): ce qui prouve qu'il y a dilatation dans l'un des

Fig. 482.

tuyaux pendant qu'il y a compression dans l'autre. Si les deux capsules communiquent avec une flamme unique, elle reste à peu près tranquille, et la bande lumineuse redevient sensiblement continue.

5° L'instrument le plus commode pour l'observation des interférences est la sirène double de M. Helmholtz (*fig. 483*), qui se compose, comme l'indique son nom, de deux sirènes accouplées. L'une, inférieure, a un porte-vent B, un compteur CD et un plateau tournant autour d'un axe vertical, comme l'appareil de Cagniard de Latour: elle en diffère en ce que le plateau est percé de plusieurs séries de trous disposés sur des circonférences concentriques. Chacune d'elles correspond à une circonférence pareille percée dans le plancher du porte-vent et dont on peut ouvrir ou fermer les trous au moyen

d'anneaux concentriques commandés par les clefs qu'on aperçoit en β . La deuxième sirène est au-dessus de la première

Fig. 483.

▲

et lui fait face; elle a son porte-vent en A, ses clefs en c, et son plateau tourne avec celui de la sirène inférieure autour du même axe vertical. Le plateau inférieur a quatre séries de 8, 10, 12 et 18 trous, le plateau supérieur quatre séries de 9, 12, 15 et 16 trous. Les deux tambours sont munis de boîtes de résonnance, dont l'une est représentée en coupe. Mais le tambour a est mobile par le moyen d'une roue dentée E, ce qui permet d'établir une différence de situation entre les deux sirènes.

Supposons qu'on fasse résonner à la fois les deux séries de

COMPOSITION DES MOUVEMENTS VIBRATOIRES. 593

12 trous chacune; quand la sirène supérieure sera dans une certaine position, les émissions de vent se feront simultanément pour les deux plateaux; alors les deux sons auront la même phase et s'ajouteront; mais lorsqu'on aura fait tourner le réservoir supérieur de 15 degrés, ou de la moitié de l'intervalle de deux trous, les émissions de vent seront croisées, les phases différeront d'une demi-longueur d'onde, et les deux sons s'éteindront. Pour les octaves, le changement de phase est d'une longueur d'onde entière: elles s'ajouteront. L'expérience prouve en effet qu'on n'entend plus que très-faiblement le premier harmonique. Si on fait tourner lentement le réservoir supérieur, on passera successivement des extinctions aux renforcements; pendant un tour complet, le son fondamental disparaît 12 fois, l'octave 24 fois, etc.

VIBRATIONS DES PLAQUES. — C'est par la superposition de deux systèmes de vibrations parallèles qu'on peut expliquer les phénomènes offerts par les plaques minces. Pour déterminer ces vibrations, on fixe les plaques par des vis de pression ou entre les doigts; on appuie en outre, soit les doigts, soit des bouchons pointus, sur les parties qu'on veut immobiliser, tandis qu'on attaque avec l'archet le point du contour qu'on veut mettre en mouvement. La plaque donne un son, et se partage en plages vibrantes qu'on nomme concamérations, qui sont séparées par des lignes nodales ou de repos (*fig. 484*).

Fig. 484.

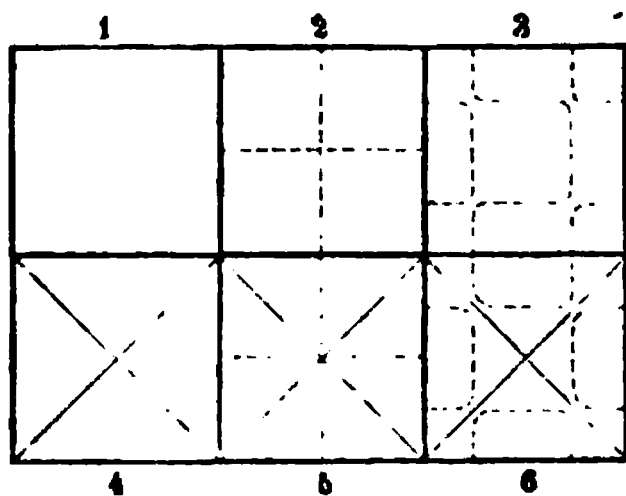
Pour rendre ces nodales apparentes, Chladni a imaginé de semer sur la plaque un peu de sable fin qui se rassemble sur

les parties immobiles. Elles sont linéaires et parfaitement régulières. On peut en conserver le dessin en appliquant sur la plaque une feuille de papier mouillée avec de l'eau légèrement gommée, et la retirant ensuite avec précaution. On enlève ainsi le sable, qui reste adhérent au papier quand on le fait sécher.

1° Les nodales séparant toujours des plages animées de vitesses contraires, le nombre des concamérations est nécessairement pair.

2° Les modes de division dont une plaque est susceptible

Fig. 485.

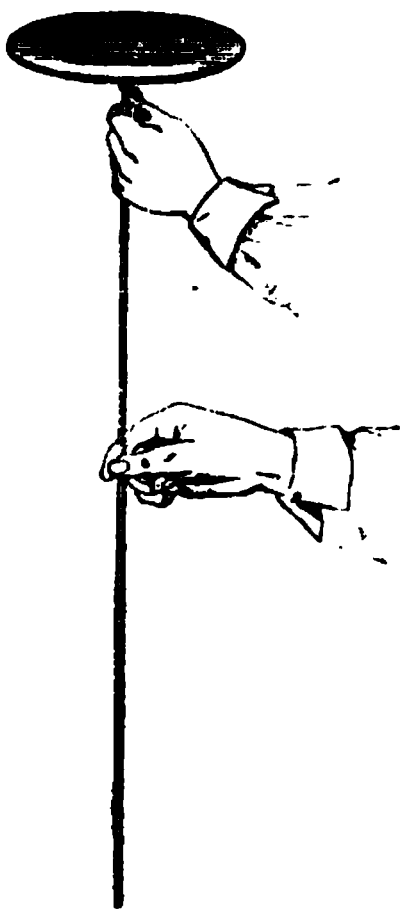


et les sons qui leur correspondent peuvent varier à l'infini. La fig. 485 représente les plus simples de celles que peut donner une plaque carrée.

3° La même figure donne toujours la même note; mais plusieurs figures différentes peuvent correspondre à cette note.

4° Les plaques carrées offrent deux systèmes de nodales rectilignes, les unes parallèles aux côtés, les autres suivant les diagonales; en outre on obtient des nodales courbes de formes très-variées.

Fig. 486.



5° Sur les plaques circulaires, on trouve deux sortes de lignes immobiles : les premières constituées par des diamètres qui divisent la surface en un nombre pair de secteurs égaux : on les obtient en fixant sur la circonférence deux sommets consécutifs d'un polygone régulier inscrit de $2n$ côtés, et en frottant avec l'archet le milieu de l'arc que ces sommets comprennent. Le deuxième système consiste en circonférences concentriques. On les produit en fixant avec les doigts trois points de l'une de ces circonférences et en attaquant la lame soit sur son contour

avec un archet, soit à son centre, en y fixant une tige que l'on

fait vibrer longitudinalement (*fig. 486*), ou bien en y perçant un trou dans lequel on fait passer une mèche de crins enduits de colophane. Ces deux systèmes de figures peuvent se superposer.

6°. Les timbres, cloches, tamtams et cymbales n'étant que des plaques courbes, leurs vibrations se font à peu près comme si elles étaient planes. Leur son le plus grave est produit quand elles se divisent en quatre parties égales séparées par deux lignes nodales rectangulaires. On le démontre en plaçant dans leur intérieur un liquide, qui est projeté vis-à-vis des ventres et reste immobile au contact des nœuds. Ces instruments sont remarquables par le nombre des sons supérieurs qu'ils font entendre.

7°. Pour deux plaques de figure semblable qui éprouvent un même mode de division, les nombres de vibrations sont proportionnels aux épaisseurs et en raison inverse des surfaces :

$$\frac{N}{N'} = \frac{s'}{s} \frac{e}{e'}.$$

Cette loi est la même que pour les verges. Elle conduit comme conséquence à cet autre énoncé : « Des plaques semblables entre elles dans toutes leurs dimensions donnent des nombres de vibrations inversement proportionnels à leurs dimensions homologues quand elles éprouvent le même mode de division. »

Voici maintenant l'explication de ces phénomènes telle que l'a donnée M. Wheatstone en 1833, et telle qu'elle a été étendue par M. Kœnig à des plaques rectangulaires. Supposons (*fig. 487*) que l'on ait deux verges de même substance et de même épaisseur, l'une de longueur *abcd*, l'autre de longueur *efghk*, et qui soient à l'unisson quand la première donne deux nœuds *b* et *c* et la deuxième trois nœuds *f*, *g*, *h*. Formons maintenant une plaque rectangulaire avec la largeur *acdb* et la longueur *efghk*. Elle admettra l'un et l'autre des systèmes de nœuds que donnaient les deux verges, puisqu'ils sont indépendants des largeurs de celles-ci, et rendra le même son en produisant l'un ou l'autre. L'expérience montre qu'elle ne peut les produire isolément, et M. Wheatstone admet qu'ils se superposent et qu'ils déterminent ainsi une figure dont il

nous sera facile de prévoir la forme générale. On sait, en effet, que pendant la vibration d'une plaque, le mouvement est de sens opposé des deux côtés d'une nodale, positif à droite, négatif à gauche ou inversement. Nous marquons par des hachures les parties positives, et par des espaces noirs les plages

Fig. 487.



· négatives des deux systèmes, et nous figurons au-dessous leur superposition. Il est clair que la courbe nodale résultante passera par les points de rencontre des lignes de repos rectilignes, en *l, m, n, o, p, q*, et par les cases où les vibrations positives de l'un des systèmes se superposent à des vibrations négatives de l'autre, car le repos ne peut résulter que du concours de mouvements contraires. Elle devra en conséquence affecter la forme que lui assigne le trait blanc dans la première figure du troisième rang horizontal du tableau. Or on voit au-dessous celle que le sable trace sur la plaque. On trouvera dans les autres séries verticales des figures du

COMPOSITION DES MOUVEMENTS VIBRATOIRES. 597
même tableau de nouveaux exemples aussi concluants que le premier.

Lagrange a donné l'équation générale des plaques vibrantes. M. Radau a trouvé que cette équation admet la solution particulière suivante, qui représente l'équation de la figure acoustique pour le cas des plaques carrées; les axes sont parallèles aux côtés, et l'origine des coordonnées est au centre :

$$\sin h \frac{\pi x}{a} \sin k \frac{\pi y}{a} \pm \sin k \frac{\pi x}{a} \sin h \frac{\pi y}{a} = 0.$$

On peut écrire des cosinus à la place des sinus, ce qui revient à un déplacement de l'origine des coordonnées; a signifie le côté du carré, les paramètres h et k sont, en général, des nombres entiers. En désignant encore par e l'épaisseur de la plaque et par v la vitesse du son dans une verge de même substance, le nombre des vibrations doubles correspondant à la figure (h, k) sera

$$N = \frac{\pi}{8} \sqrt{\frac{3}{2}} \cdot \frac{ve}{a^2} (h^2 + k^2).$$

Pour le laiton, on a $v = 3600$ mètres, ce qui donne pour une plaque de a décimètres de côté et de e millimètres d'épaisseur,

$$N = 173 \cdot \frac{e}{a^2} (h^2 + k^2).$$

Cette formule approchée se vérifie assez bien par l'expérience. Voici, comme exemples de l'application de ces formules, les

Fig. 488.

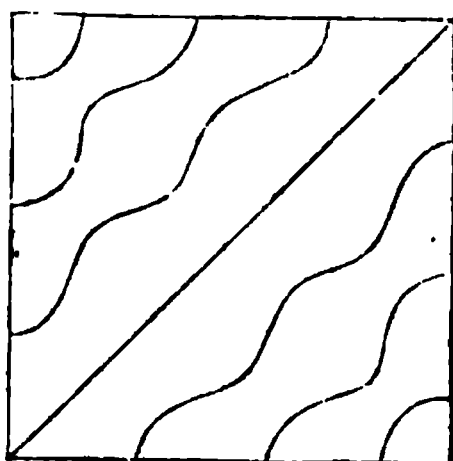
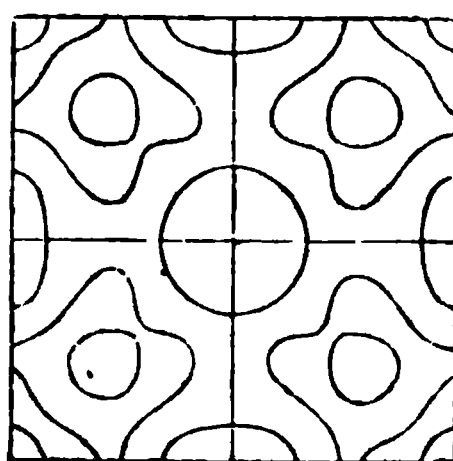


Fig. 489.



deux figures acoustiques (fig. 488 et 489), dont les équations

respectivement

$$\sin 3\pi \frac{x}{a} \cos 4\pi \frac{y}{a} - \cos 4\pi \frac{x}{a} \sin 3\pi \frac{y}{a} = 0,$$

$$\sin 5\pi \frac{x}{a} \sin 9\pi \frac{y}{a} - \sin 9\pi \frac{x}{a} \sin 5\pi \frac{y}{a} = 0.$$

Les notes théoriques seraient $9 + 16 = 25$ et $25 + 81 = 106$. M. Kœnig a trouvé, avec une plaque de $0^m,30$ de côté et d'un peu moins de $0^m,002$ d'épaisseur, un *sol*, et une note comprise entre *sol**, et *la*, ($25 : 107$).

La loi générale qui lie les modes de division d'une plaque à la note qui leur correspond n'a encore été trouvée que pour les plaques circulaires, dont M. Kirchhoff a donné la théorie complète.

INTERFÉRENCE DES VIBRATIONS DE PÉRIODES INÉGALES.

Je suppose deux corps vibrant à la fois, de façon que leurs mouvements se superposent; soit $b : a$ le rapport, réduit à sa plus simple expression, de leurs nombres de vibrations, bn et an . Après un temps égal à $\frac{1}{n}$, ils auront fait l'un b , l'autre a vibrations; ils se retrouveront dans la même situation qu'à l'origine; par conséquent leurs mouvements se retrouveront en accord ou en discordance après chaque période égale à $\frac{1}{n}$, et pendant une seconde il y aura n concordances et n discordances.

Pour réaliser ces conditions, on place une lame de verre noircie sur l'une des branches d'un diapason fixe faisant an vibrations. Un autre diapason faisant bn vibrations porte à son extrémité une pointe qui appuie sur la lame de verre; il glisse le long d'une coulisse par l'effet d'un poids. Quand les deux appareils vibrent à la fois, la lame partage les mouvements du premier, la pointe ceux du second, et le tracé graphique est la somme de ceux qu'on obtiendrait séparément si la lame ou la pointe était immobile.

On voit dans la *fig. 490* la combinaison de divers accords.

1° Pour l'octave $b = 2a$, l'accord ou le désaccord se produit à chaque vibration successive de la note grave, et pour les vibrations prises de deux en deux de la note aiguë. La deuxième figure fait voir comment cet accord s'altère périodi-

Fig. 490.

quement si le rapport des deux notes n'est point absolument celui de l'octave. Dans la troisième ligne, le rapport $b : a$ est égal à 1 : 3; il y a trois vibrations de la note aiguë dans une du son grave, et le tracé paraît tremblé. Les autres tracés du tableau s'expliquent avec la même facilité.

Considérons en particulier le cas où les deux notes sont

très-voisines, celui où leur rapport $\frac{b}{a}$ peut s'exprimer par deux

nombre très-grands qui diffèrent d'une unité, comme $\frac{25}{24}$, $\frac{81}{80}$.

Dans ce cas particulier $b = a + 1$, les concordances se répètent toutes les fois que l'un des corps vibrants a fait a et l'autre $a + 1$ vibrations, et il y en a pendant une seconde un nombre $n = (b - a) n = bn - an$, c'est-à-dire qu'il y en a un nombre égal à la différence des nombres de vibrations des deux notes.

Puisque les deux notes diffèrent de vibrations superposées durera peu comme celui de deux pendules; mais une établira une discordance progressive de ces superpositions se réduira à apparentes égal à celui de la note la plus grave et courtes après $b = a + 1$. On voit deux exemples de deux derniers tracés de la figure précédente, qui correspondent à la superposition de deux notes différant d'un demi-ton ou

deux fois plus de variations de longueur que la flamme de la note grave; elles seront alternativement concordantes et dis-

COMPOSITION DES MOUVEMENTS VIBRATOIRES. 601
cordantes entre elles (*fig. 491*). Faisons maintenant traverser les capsules des deux tuyaux par un même courant de gaz terminé par une seule flamme, elle montrera dans le miroir tournant des images discontinues en nombre égal à celles de la note aiguë, grandes ou petites, au moment des concordances et des discordances (*fig. 492*).

Fig. 492.

Si le rapport des deux notes est égal à 4 : 5, on aura par la même raison cinq languettes (*fig. 493*) décroissant de la première à la moyenne, qui est la troisième, et augmentant à

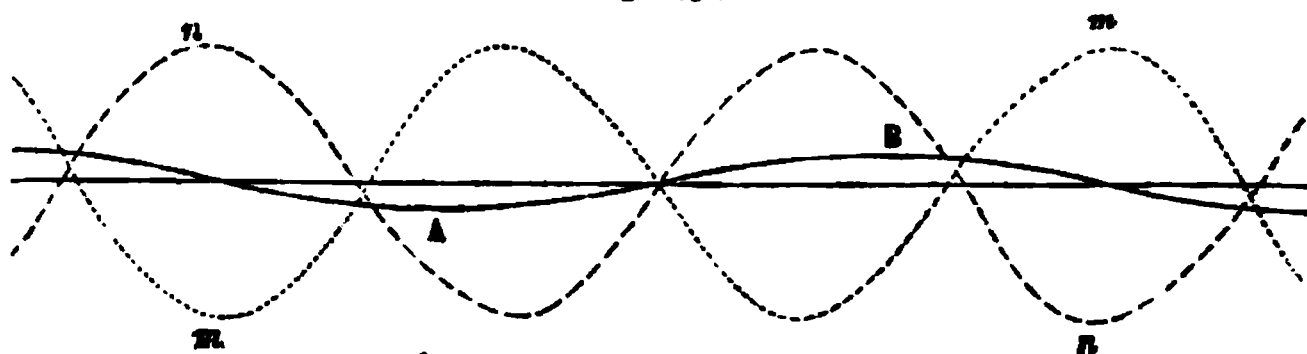
Fig. 493.

partir de la quatrième pour reprendre sa grandeur première à la sixième et recommencer les mêmes variations. Dans ce nouveau mode d'expériences dû à M. Kœnig, la longueur des flammes exprime la grandeur des vibrations superposées.

Les deux sons se propagent dans l'air comme s'ils étaient seuls, et la vitesse imprimée à chaque couche d'air est repré-

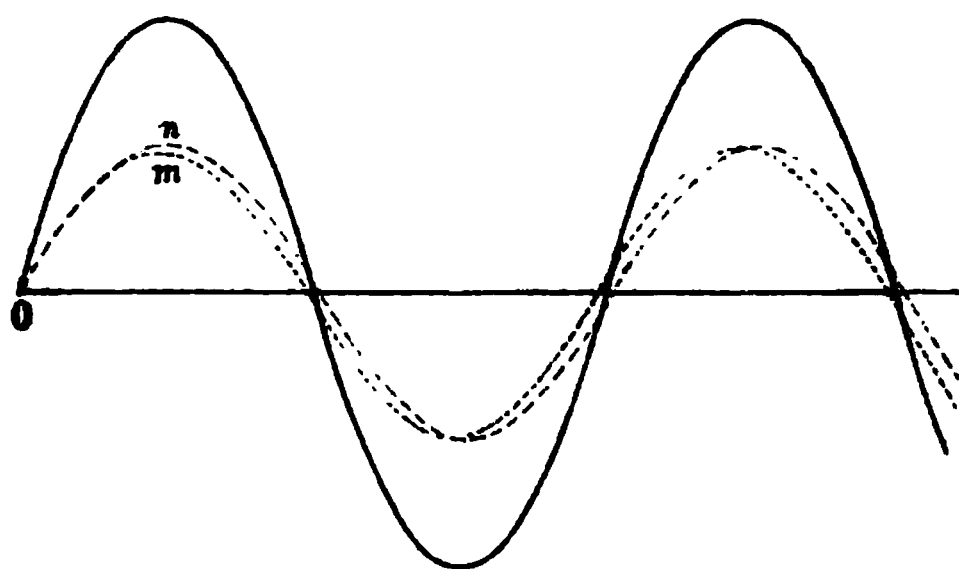
sentée par une courbe dont les ordonnées sont égales à la somme algébrique de celles qui expriment les deux sons composants, et qui sont représentées par des courbes ponctuées. Comme les deux longueurs d'onde sont presque égales, les vitesses figurées par les courbes ponctuées nn et mm sont discordantes, se détruisent presque complètement pendant plusieurs vibrations consécutives et se réduisent à la courbe

Fig. 494.



pleine AB (fig. 494); puis elles deviennent concordantes et s'ajoutent pendant une durée égale (fig. 495).

Fig. 495.



BATTEMENTS. — Il en résulte une courbe composée où l'on remarque des vitesses maxima et minima. Ces alternatives se reproduisent $M - N$ fois en une seconde, si M et N sont les nombres des vibrations complètes des deux notes; elles produisent des renforcements et des affaiblissements du son. C'est le phénomène des battements, que Sauveur a étudié le premier. Ces battements sont très-rapprochés ou très-lents, suivant que les deux notes composants diffèrent beaucoup ou peu. On les obtient facilement avec deux tuyaux identiques

que l'on désaccorde en diminuant légèrement la longueur de l'un, ou avec deux diapasons, ou avec la sirène double, en superposant les notes produites par les deux séries de 12 trous, et en tournant la roue dentée de manière à varier les phases des deux sons. La formule

$$\sin 2\pi M t + \sin 2\pi N t = 2 \cos \pi (M - N) t \cdot \sin 2\pi \frac{M + N}{2} t$$

exprime le phénomène des battements dans le cas le plus simple de deux sons de même intensité et de même phase; on voit qu'il y a $M - N$ minima et maxima par seconde.

On peut rendre sensibles à l'œil ces renforcements et ces affaiblissements des vibrations superposées. Soient deux diapasons MB et NC (*fig. 496*) sur les branches intérieures desquels on a fixé deux miroirs M et N. L'œil placé en *a* voit

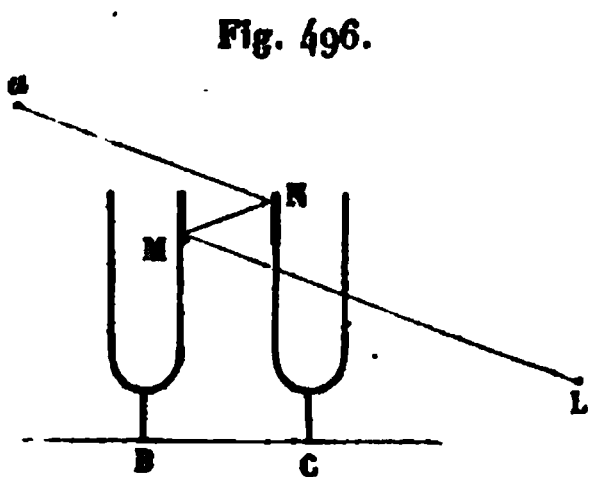


Fig. 496.

par double réflexion l'image du point L suivant la direction *aN*. Quand le diapason MB entre en vibration, l'image de L est déplacée dans le sens vertical, et, à cause de la persistance des impressions, elle paraît être une ligne allongée. Il en est de même quand c'est le diapason

NC qui est en mouvement. Mais si on les ébranle tous les deux à la fois, il pourra arriver : 1° que le miroir N reste à chaque instant parallèle à M, c'est-à-dire que les deux vibrations aient la même phase et la même amplitude : dans ce cas, l'image ne s'allongera pas; 2° que le miroir N vibre à chaque instant en sens contraire de M : alors la différence de phase sera égale à une demi-longueur d'onde, et le déplacement de l'image sera la somme de ceux qu'elle éprouverait par le mouvement de chaque miroir; 3° enfin il peut arriver que les deux diapasons oscillent avec des amplitudes égales et avec une différence de phase quelconque, et l'image subira une élongation, mais plus petite que dans le deuxième cas. Ainsi, lorsqu'à l'origine du mouvement les deux diapasons à l'unisson auront été mis fortuitement dans un état déterminé de phase, cet état se maintiendra indéfiniment et l'image sera ou un point, ou une ligne

dont la longueur dépendra uniquement de cette phase, pour une amplitude vibratoire égale.

Mais si l'on ajoute au diapason NC un contre-poids même très-petit, ses vibrations deviendront un peu moins rapides que celles de l'autre diapason MB; alors, à partir d'un moment où les deux miroirs seront parallèles, M prendra l'avance, la différence de phase, d'abord nulle, ira en augmentant, elle deviendra $\frac{\lambda}{2}$, puis λ , etc., et par conséquent l'image, d'abord réduite à un point, s'allongera, puis se raccourcira, etc.; et comme il y aura aussi des battements quand les vibrations seront concordantes, les alternatives de raccourcissement et d'allongement coïncideront avec celles des affaiblissements et des renforcements du son. On conçoit que les diapasons ne seront parfaitement d'accord que lorsque ces alternatives auront disparu.

On peut aussi rendre les battements visibles au moyen de l'appareil à flammes déjà cité (*fig. 481*), en désaccordant légèrement l'un des deux tuyaux qui parlent à la fois, et en faisant communiquer les deux capsules avec un même courant de gaz terminé à un seul bec où on l'allume. On observe alors la flamme *directement*, sans le secours du miroir tournant, on la voit s'élancer et s'abaisser tour à tour d'une manière périodique, et le rythme de ses mouvements concorder avec celui des battements.

Sauveur a proposé de faire servir la théorie des battements à la mesure des nombres absolus de vibrations de deux sons, lorsqu'ils donnent des battements assez lents pour qu'on puisse les compter et lorsqu'on connaît leur rapport $\frac{b}{a}$, qui peut se déterminer de plusieurs manières. S'il y a n battements par seconde, cela veut dire que la différence entre les deux nombres de vibrations N et M est égal à n . On a donc les deux équations

$$\frac{M}{N} = \frac{b}{a}, \quad M - N = n,$$

donc

$$N = \frac{na}{b-a}, \quad M = \frac{nb}{b-a}.$$

Je suppose, par exemple, qu'on ait fait écrire les vibrations de deux diapasons ou de deux corps vibrants quelconques, placés l'un à côté de l'autre, sur le cylindre noirci, et qu'on ait trouvé que l'un fait a vibrations pendant que l'autre en fait $a + 1$, on aura leurs nombres de vibrations absolus en multipliant a et $a + 1$ par le nombre n de battements qu'ils donnent par seconde : on trouvera ainsi pour l'un an et pour l'autre $an + n$ vibrations doubles.

Scheibler, de Crefeld, a étendu notablement l'emploi des battements à l'art d'accorder les orgues. Il a construit une série de 65 diapasons appelée par lui *tonomètre*. Le premier fait 256 vibrations; les autres se succèdent de façon que chacun d'eux donne 4 battements par seconde avec celui qui le précède et avec celui qui le suit, ce qui veut dire que le nombre des vibrations augmente de 4 à chacun d'eux et de $4.64 = 256$ du premier au dernier, ce qui fait une octave entière. Tout son qui sera compris dans la même octave se placera entre deux de ces diapasons; il fera par exemple 3 battements avec le plus bas et 1 avec le plus haut : il fera 3 vibrations de plus que le premier et 1 de moins que le second. On a supposé ici que la note en question est comprise dans les limites du tonomètre; si elle n'y était pas, on l'élèverait ou on l'abaisserait d'une ou de plusieurs octaves jusqu'à la ramener entre ces limites.

Les battements de deux diapasons permettent encore de constater l'influence du mouvement de translation sur la hauteur d'un son. Supposons que l'un fasse 512, l'autre 516 vibrations par seconde; immobiles, ils donneront 4 battements. Laissons le premier en place, rapprochons l'autre de l'oreille, il paraîtra plus aigu qu'il ne l'est en réalité, et le nombre des battements devra croître; il diminuera au contraire si on éloigne le deuxième diapason. Si le premier est à 65 centimètres de l'oreille (c'est la longueur d'onde qui correspond à 512 vibrations), et qu'on promène l'autre entre l'oreille et le premier diapason dans le rythme régulier d'un pendule à secondes, on perd toujours 1 battement pendant l'allée et l'on en gagne 1 pendant le retour, de sorte qu'on entend alternativement 3 et 5 battements par seconde au lieu d'en entendre toujours 4. Cette expérience est due à M. Kœnig.

SONS RÉSULTANTS. — Le nombre de battements par seconde $M - N$ augmente à mesure que les notes qu'on produit à la fois s'éloignent davantage. Il y a un moment où ces battements cessent d'être distincts; mais on entend alors un son continu dont le nombre des vibrations est $M - N$. Il se produit lorsqu'on fait parler à la fois deux tuyaux ou deux diapasons; on le nomme *son résultant*. Il a été signalé en 1745 par Sorge, et un peu plus tard par Romieu, de Montpellier, et par Tartini.

M. Helmholtz a montré que la superposition des notes M et N détermine deux sons résultants, l'un $M - N$, c'est celui dont nous venons de parler, et c'est le plus intense, l'autre $M + N$ qu'on peut nommer son résultant *additionnel*. Quand les deux notes primaires sont assez fortes, on entend encore d'autres sons accessoires ou sons résultants de second ordre qui sont produits par la combinaison des sons résultants de premier ordre avec les deux notes primaires. Ainsi les notes M , N donnent les sons résultants de premier ordre $M - N$, $M + N$, et les sons résultants de second ordre $M - 2N$, $2M - N$, $2M + N$, $M + 2N$. On observe même quelquefois des sons résultants de troisième ordre, etc. Prenons pour exemple les deux notes ut_3 et mi_3 , qui forment une tierce majeure, et que nous représenterons par 4 et 5. Le son différentiel sera 1, le son d'addition 9. Le premier est donc l' ut_1 , l'autre le $ré_1$. Le son 1 donnera avec 4 et 5 les sons différentiels de second ordre 3 et 4, c'est-à-dire sol_1 et ut_1 ; le son 3 donnera avec 4 et 5 les sons différentiels de troisième ordre 1 et 2 (ut_1 et ut_1), et ainsi de suite.

En résumé, on devra entendre à la fois

1, 2, 3, 4, 5, 9,

ou

ut_1 , ut_1 , sol_1 , ut_1 , mi_1 , $ré_1$,

Mais il est clair qu'à mesure que leur ordre s'élève les sons résultants s'affaiblissent rapidement. Si cela n'était pas, il n'y aurait pas de musique possible.

Nous avons vu plus haut que les sons des cordes et de la plupart des autres corps usités en musique sont accompagnés d'harmoniques. Ainsi, par exemple, les deux notes ut_3 et mi_3 ,

COMPOSITION DES MOUVEMENTS VIBRATOIRES. 607
entraîneront les harmoniques suivants, savoir ut_3 :

4. 8. 12. 16. 20,
 $ut_3, ut_4, sol_4, ut_5, mi_5,$

et mi_5 donnera

$mi_5, mi_6, si_6, mi_7, sol^*_7,$
5. 10. 15. 20. 25.

Ces harmoniques pourront à leur tour donner des sons résultants avec les deux notes primaires; ainsi le mi_4 (10) donnera avec l' ut_3 (4) le son différentiel 6, c'est-à-dire sol_3 , et ainsi de suite. On voit qu'il doit en résulter une grande complication lorsque les sons primaires ont assez d'intensité pour produire des harmoniques et des sons résultants bien nourris. Nous reviendrons sur ce sujet dans la Leçon suivante.

SONS DE VARIATION. — Comme deux sons M, N donnent $M - N$ battements par seconde, c'est-à-dire un son $\frac{M + N}{2}$ dont l'intensité offre $M - N$ minima par seconde, un son d'intensité périodiquement variable se décompose à son tour en deux sons d'intensité constante. En effet, soit h la hauteur de ce son et $2p$ le nombre des minima d'intensité qu'il offre en une seconde, on pourra le représenter par

$$\alpha \cos 2\pi pt . \sin 2\pi ht = \frac{\alpha}{2} \sin 2\pi (h + p) t + \frac{\alpha}{2} \sin 2\pi (h - p) t.$$

On voit donc qu'il se décompose en deux sons $h + p$ et $h - p$, qui donnent entre eux $2p$ battements, et qu'on pourrait appeler *sons de variation*. M. Radau a fait voir que ce phénomène doit s'observer lorsqu'on fait tourner rapidement le carton évidé sur la plaque circulaire dans l'expérience de M. Lissajous. Si la plaque vibre avec $2n$ concamérations en donnant la note h , et si on fait tourner le carton avec une vitesse de n' tours par seconde, on a $2p = 2nn'$, et les sons de variation seront $h + nn'$ et $h - nn'$. On obtient le même résultat avec une plaque que l'on fait simplement tourner dans son plan, parce que les secteurs négatifs et positifs passent alors alternativement au même point. M. Beetz a vérifié ces conclusions avec une plaque qui donnait le *fa* de 340 vibrations lorsqu'elle

se divisait en quatre secteurs. Il lui imprimait $19\frac{1}{2}$ tours par seconde; on avait donc

$$h = 340, \quad 2n = 4, \quad n' = 19,5;$$

$$h + nn' = 379, \quad h - nn' = 301.$$

Les sons observés étaient le *sol* de 380 et le *mi*^b de 300 vibrations.

COMPOSITION DES VIBRATIONS RECTANGULAIRES.

Supposons qu'un même point O (*fig. 497*) soit sollicité à la fois par deux systèmes de mouvements vibratoires rectangulaires dirigés suivant Ox et Oy, ayant des amplitudes, des phases et des durées de vibrations quelconques que nous pouvons représenter par les formules

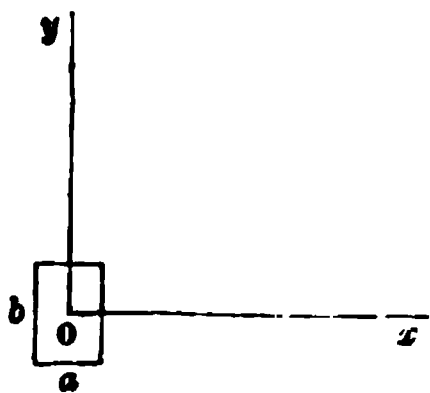


Fig. 497.

$$v = \frac{dy}{dt} = a \sin 2\pi \frac{t}{T},$$

$$v' = \frac{dx}{dt} = a' \sin 2\pi \left(\frac{t}{T'} + \delta \right).$$

En intégrant et choisissant convenablement l'origine des temps et l'unité des amplitudes,

$$(1) \quad y = a \cos 2\pi \frac{t}{T}, \quad x = a' \cos 2\pi \left(\frac{t}{T'} + \delta \right).$$

y et x représentent les coordonnées du point vibrant après un temps t ; et si nous éliminons t entre les deux équations (1) nous aurons celle de la trajectoire décrite par le point O. Cette élimination est très-compiquée dans le cas général; elle se fait facilement dans divers cas particuliers.

1^o Supposons que T' soit égal à T , nous aurons

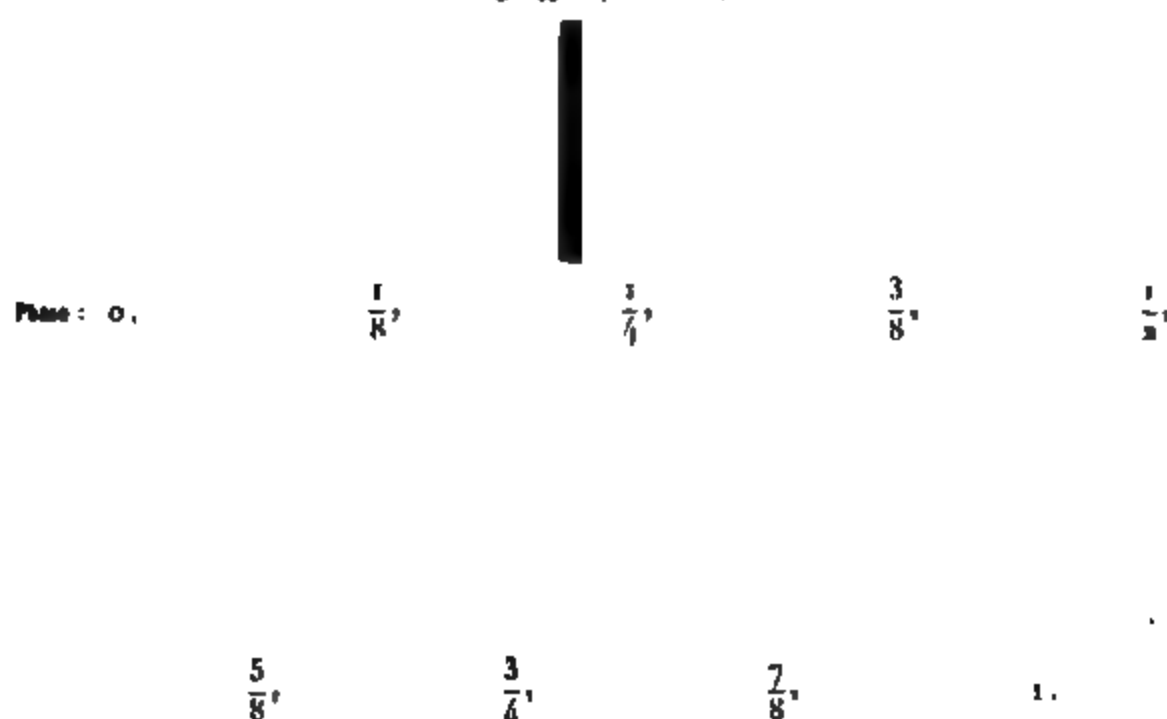
$$x = a' \cos 2\pi\delta \cos 2\pi \frac{t}{T} - a' \sin 2\pi\delta \sin 2\pi \frac{t}{T},$$

$$x = a' \cos 2\pi\delta \frac{y}{a} - a' \sin 2\pi\delta \sqrt{1 - \frac{y^2}{a^2}},$$

$$\frac{x^2}{a'^2} + \frac{y^2}{a^2} - \frac{2xy}{aa'} \cos 2\pi\delta = \sin^2 2\pi\delta;$$

ce qui est l'équation d'une ellipse qui prend successivement les formes et les positions indiquées *fig. 498*, quand la diffé-

Fig. 498 (unisson, 1 : 1).



rence de marche prend successivement les valeurs 0, $\frac{\lambda}{8}$, $\frac{\lambda}{4}$, $\frac{3\lambda}{8}$, $\frac{\lambda}{2}$, $\frac{5\lambda}{8}$, $\frac{3\lambda}{4}$, $\frac{7\lambda}{8}$, λ .

2° Soit maintenant $T = 2T'$; nous aurons

$$x = a' \cos 2\pi\delta \cos 2\pi \frac{2t}{T} - a' \sin 2\pi\delta \sin 2\pi \frac{2t}{T},$$

$$x = a' \cos 2\pi\delta \left(\cos^2 2\pi \frac{t}{T} - \sin^2 2\pi \frac{t}{T} \right)$$

$$- 2a' \sin 2\pi\delta \sin 2\pi \frac{t}{T} \cos 2\pi \frac{t}{T},$$

$$x = a' \cos 2\pi\delta \left(2\frac{r^2}{a^2} - 1 \right) - 2a' \sin 2\pi\delta \cdot \frac{r}{a} \sqrt{1 - \frac{r^2}{a^2}}.$$

En faisant disparaître le radical et réduisant :

$$(2) \quad \frac{x^2}{a'^2} + \frac{4r^4}{a^4} - \frac{4r^2}{a^2} \left(1 + \frac{x \cos 2\pi\delta}{a'} \right) + \frac{2x}{a'} \cos 2\pi\delta + \cos^2 2\pi\delta = 0,$$

équation facile à discuter et qui exprime les courbes de la *fig. 499*.

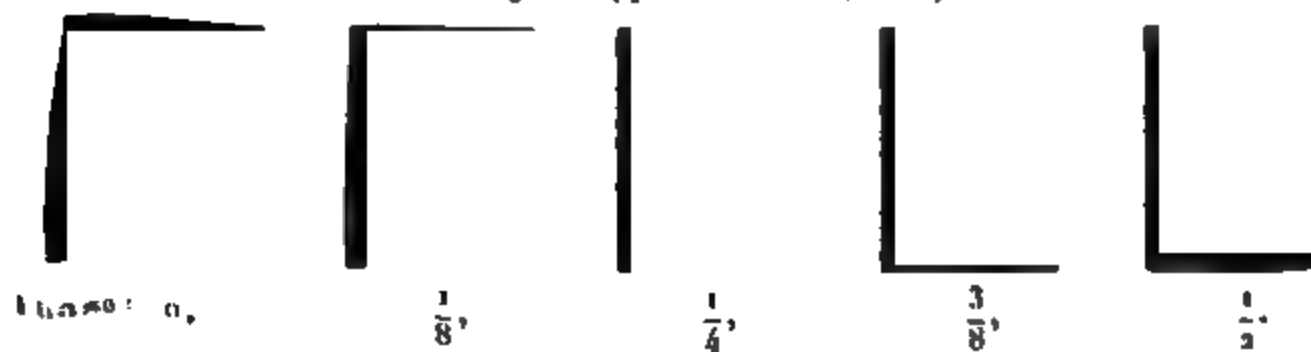
Fig. 499 (octave, 1 : 2).



La courbe est comprise dans un rectan-
sont $2a$ et $2a'$. En général, si le rapport de 1
le nombre de ses points de contact avec les
pour le premier et à q pour le second, pou
 p et q premiers entre eux.

En effet, les équations (1) montrent: 1° que les valeurs maxima
de y et de x sont comprises entre $+a$ et $-a$ d'une part, et
 $+a'$ et $-a'$ de l'autre. La courbe est donc tangente aux côtés
du rectangle formé par les lignes $y = +a$, $y = -a$, et $x = +a'$,
 $x = -a'$. De plus, y rencontre les deux premières lignes un
nombre de fois égal à $\frac{1}{T}$ pendant une seconde, et x touche les
deux autres $\frac{1}{T'}$ fois dans le même temps. Le rappo
est celui des nombres de vibrations, il est égal à $\frac{p}{q}$.
pendant le même temps, p contacts avec les côtés horizontaux

Fig. 500 (quinte d'octave, 1 : 3).



et q avec les côtés verticaux. Si par exemple l'intervalle des

deux notes est une quarte, $\frac{p}{q} = \frac{3}{4}$, la courbe touche 3 fois les côtés horizontaux et 4 fois les côtés verticaux des rectangles dans lesquels la figure est contenue.

La *fig. 500* représente les courbes qui caractérisent le rapport de la douzième, ou quinte de l'octave $\left(\frac{p}{q} = \frac{1}{3}\right)$; la *fig. 501* celles qui correspondent à la quinte $\left(\frac{p}{q} = \frac{2}{3}\right)$, et la

Fig. 501 (quinte, 2 : 3).

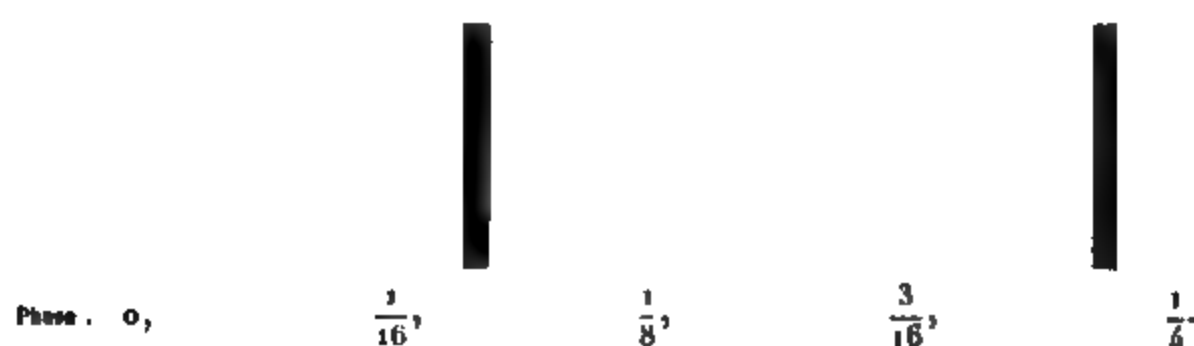
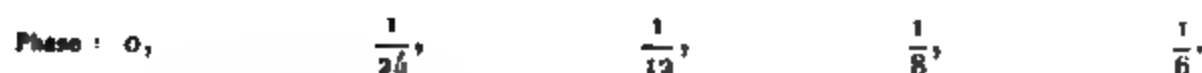


fig. 502 celles de la quarte $\left(\frac{p}{q} = \frac{3}{4}\right)$. Les différences de phase sont marquées au-dessous de chaque courbe.

Fig. 502 (quarte, 3 : 4).



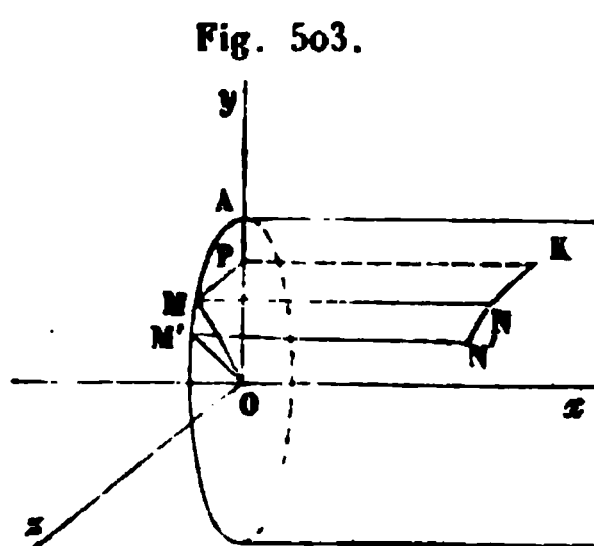
DISCUSSION GÉOMÉTRIQUE. — On doit à M. Lissajous la discussion géométrique suivante. Traçons (*fig. 503*) un cylindre dont l'axe est Ox et le rayon a , et supposons qu'un point M se meuve sur la section droite yz avec une vitesse constante égale à $\frac{2\pi a}{T}$. Après un temps t il aura parcouru un espace AM égal à $\frac{2\pi at}{T}$; la projection OP de OM sera égale à $a \cos MOA$,

et on aura

$$y = a \cos 2\pi \frac{t}{T}.$$

La projection du point **M** sur l'axe Oy décrira donc l'une des deux vibrations composantes.

Imaginons maintenant une génératrice **MN** se mouvant



avec **M**, et prenons sur elle une longueur **MN** égale à la valeur de x pour le temps t . Le point **N** décrira sur la surface du cylindre une courbe sinusoïdale. D'autre part, la projection **K** du point **N** sur le plan des xy donnera

$$PK = x = a' \cos 2\pi \frac{t}{T'}.$$

Par conséquent, **K** décrira dans le plan des xy la courbe que nous cherchons, et celle-ci sera la projection de celle que **N** trace sur la surface cylindrique. La première sera la perspective de la seconde vue d'un point infiniment éloigné sur l'axe Oz . Il suffit donc de trouver la courbe du point **N**.

Je suppose que la phase δ change : par exemple, qu'elle croisse de zéro à δ ; la valeur de y passera de

$$y = a \cos 2\pi \frac{t}{T} \quad \text{à} \quad y = a \cos 2\pi \left(\frac{t}{T} + \delta \right).$$

La dernière équation peut s'écrire

$$y = a \cos 2\pi \left(\frac{t + T\delta}{T} \right).$$

En augmentant la phase de δ , c'est comme si le temps avait augmenté de $T\delta$, ou que le point **M** et toute la courbe tracée sur le cylindre eussent marché d'une quantité $MM' = \frac{2\pi a}{T} T\delta = 2\pi a\delta$, c'est-à-dire d'une fraction de circonférence égale à la phase. C'est comme si le cylindre avait tourné d'un angle égal à MOM' . On aura donc toutes les perspectives de la courbe cylindrique

pour des phases égales à $0, \frac{1}{8}, \frac{2}{8}, \dots, \frac{8}{8}$, en faisant tourner le cylindre d'une fraction égale de circonférence. Cela étant, la question se simplifie; il suffira de construire la courbe cylindrique pour une valeur particulière de δ , par exemple pour le cas où $\delta = 0$. Examinons ce qui arrive quand les deux vibrations composantes sont dans un rapport simple.

1° $T = T'$. On a

$$y = a \cos 2\pi \frac{t}{T}, \quad x = a' \cos 2\pi \frac{t}{T};$$

par conséquent

$$\frac{y}{x} = \frac{a}{a'}.$$

Cela prouve que la courbe est une section plane du cylindre, c'est-à-dire une ellipse. Pour $\delta = 0$, sa perspective est une droite $y = \frac{a}{a'} x$; quand la phase augmente, la courbe prend les aspects de la *fig. 502*.

2° $T = 2T'$:

$$y = a \cos 2\pi \frac{t}{T}, \quad x = a' \cos 2\pi \frac{2t}{T}.$$

Si t croît de 0 à T , y passe de $+a$ à $-a$, le point M a fait une fois le tour du cylindre. D'autre part, la valeur de x passe de $+a' \cos 2\pi(0)$ à $+a' \cos 2\pi(2)$, c'est-à-dire qu'elle passe deux fois de $+a'$ à $-a'$; elle reprend donc à la fin la valeur qu'elle avait à l'origine. Par conséquent la courbe revient au point de départ et se superpose ensuite indéfiniment à elle-même après que x a décrit deux vibrations complètes, l'une $ABQCD$ à la partie antérieure du cylindre, l'autre $DC'QB'A$ qu'on a ponctuée, et qui est à la partie postérieure (*fig. 503*). La phase croissant, les aspects changent, comme l'indique la figure.

3° $T = 3T'$:

$$y = a \cos 2\pi \frac{t}{T}, \quad x = a' \cos 2\pi \frac{3t}{T}.$$

Quand M a fait un tour, y et x reprennent leurs premières valeurs $+a$ et $+a'$.

En déplaçant la verge par des chocs donnés obliquement, elle éprouvait à la fois les deux modes de mouvement précédents, et son extrémité décrivait les courbes que nous venons de décrire, quand a et a' prenaient les valeurs que nous leur avons assignées. Pour les rendre visibles, M. Wheatstone fixait à cette extrémité une sphère de verre étamé qu'il éclairait par une lampe; et comme elle offre toujours un point brillant, la courbe qu'elle décrit se dessine par un trait lumineux qui paraît continu à cause de la persistance des impressions. M. Wheatstone a donné à cet appareil le nom de *caléidophone* (fig. 504).

MÉTHODE OPTIQUE. — M. Lissajous a réalisé les mêmes courbes avec plus d'éclat et de précision. Il place en regard l'un de l'autre deux diapasons B et C (fig. 505), qui portent chacun

Fig. 505.

deux miroirs sensiblement parallèles et qui vibrent, B dans un plan vertical et C dans un plan horizontal. La lumière partie d'un point lumineux A se réfléchit en B et en C, et on voit l'image de A, après ces deux réflexions, en regardant dans la lunette D. Il est clair que les vibrations de B dilatent l'image verticalement, celles de C horizontalement, et qu'en

se superposant elles déterminent l'une des courbes que nous avons étudiées. On peut aussi recevoir l'image du point A dans une lentille et la projeter dans l'obscurité sur un tableau blanc où l'on voit se dessiner les figures.

Lorsque les deux diapasons sont rigoureusement accordés, ils donnent l'une des variétés de courbes qui correspondent à leur accord. Une fois commencée, la courbe persiste indéfiniment tout en diminuant d'amplitude. Sa forme dépend de δ , et c'est le hasard du coup d'archet qui, à l'origine, détermine la valeur de δ .

Quand on ajoute à l'une des branches de l'un des diapasons une masse très-petite, par exemple quand on y colle une boulette de cire, on change sa note d'une manière insensible, mais qui suffit à la longue pour troubler la relation des deux mouvements, c'est-à-dire la phase. Si cette phase croît, on passe lentement, par des altérations continues, de la première à la dernière figure de chaque série; si elle décroît, la transformation se fait de la dernière à la première.

Supposons en effet que les durées T et T' des deux vibrations soient en rapport simple, et que $\frac{1}{T'}$ s'altère d'une très-petite quantité et devienne $\frac{1}{T'} + \alpha$; on aura

$$x = a' \cos 2\pi \left(\frac{t}{T'} + t\alpha \right).$$

C'est comme si la phase de la vibration x était augmentée d'une quantité progressivement croissante $t\alpha$; et comme ce changement sera très-lent, la figure acoustique passera par toutes les transformations jusqu'à revenir à sa forme originale pour $t\alpha = 1$, ou après un temps $\frac{1}{\alpha}$: soit 20 secondes.

Alors α sera $\frac{1}{20}$, et cela voudra dire que le nombre des vibra-

tions $\frac{1}{T'}$ aura été altéré de $\frac{1}{20}$ de vibration. On conçoit que l'invariabilité de la figure acoustique est la meilleure manière de prouver que l'accord est exact, comme c'est le meilleur moyen d'accorder les deux diapasons.

COMPOSITION DES MOUVEMENTS VIBRATOIRES. 617

MM. Lissajous et Desains ont tracé d'une autre manière les vibrations rectangulaires superposées. Ils placent sur la section qui termine une des branches d'un gros diapason une lame de verre noircie; elle décrit avec le diapason lui-même des vibrations dans une direction que nous prendrons pour axe des x . On approche maintenant de cette lame un style porté par un autre diapason qui oscille parallèlement à l'axe des y , et on le transporte d'un mouvement uniforme suivant l'axe des x ; on obtient alors les courbes singulières et remarquables de la *fig. 506*.

Fig. 506.

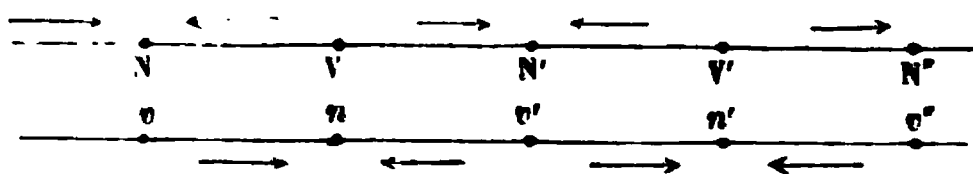
STROBOSCOPE. — Si l'on interpose entre l'œil et un corps vibrant un disque percé d'ouvertures équidistantes, et qui tourne avec une certaine vitesse, les vibrations ne sont visibles que par intervalles, et, d'une apparition à la suivante, la phase a généralement changé. La persistance des impressions reçues par la rétine fait alors que les phases successivement visibles se composent pour former des vibrations apparentes que l'on peut ralentir à volonté en réglant convenablement la vitesse du disque. On a ainsi un moyen commode d'étudier la forme des vibrations des différents corps. La première idée de cette expérience est due à M. Plateau; M. Tœpler a récem-

ment étudié de cette manière les flammes vibrantes, le caléidophone, etc.

Supposons que le corps fasse n vibrations et qu'il soit visible m fois par seconde. Si n est un multiple exact de m , $n = mx$, il y aura toujours un nombre entier x de vibrations entre deux apparitions successives; le corps nous paraîtra toujours dans la même phase, c'est-à-dire immobile. Mais si $n = mx \pm \gamma$, en désignant par γ le reste, positif ou négatif, de la division, la phase changera de $\pm \gamma$ après une seconde. et de $\frac{\gamma}{m}$ après chaque apparition. Si donc γ est un nombre relativement petit, les phases $\frac{\gamma}{m}$, $2\frac{\gamma}{m}$, \dots , se composent pour figurer γ vibrations apparentes par seconde, et si on a mesuré γ et qu'on connaisse m , on en conclura le nombre n de vibrations.

VIBRATIONS COMPLEXES DES VERGES. — Quand une verge est frottée dans le sens de sa longueur, nous avons admis quelle exécute exclusivement des vibrations longitudinales; mais Savart a montré que celles-ci sont généralement accompagnées de vibrations transversales qui se superposent à elles. Supposons une verge prismatique fixée en son milieu et rendant longitudinalement le son fondamental; il ne devrait point y avoir de nœuds entre le milieu et l'extrémité : cependant, en projetant du sable sur la surface, on le voit se rassembler en un nombre souvent considérable de lignes nodales qui ont un caractère particulier. Le sable s'y accumule en glissant rapidement vers chacune d'elles et en s'éloignant des milieux de chaque internœud, comme l'indique le sens des flèches (*fig. 507*).

Fig. 507.



En outre, et c'est là ce qui est le plus singulier, les nœuds ne se correspondent point sur les deux faces et sont généralement croisés. Les mêmes phénomènes se produisent avec une corde chargée de chevalets ou d'anneaux de papier, lesquels viennent

rapidement se rassembler sur les nœuds. Si, pour une verge prismatique, on cherche la position occupée par les lignes nodales, on les trouve distribuées comme l'indique la *fig. 508*;

Fig. 508.



et sur un cylindre, elles figurent des lignes hélicoïdales très-complexes. Nous examinerons en particulier le cas où les verges sont très-plates, et nous ne considérerons que ce qui se passe sur les faces larges opposées.

Supposons, avec Savart, que les internœuds soient produits par la superposition de vibrations transversales et longitudinales de même période, voici théoriquement les lois que le phénomène doit présenter : 1° il ne doit pas changer avec la largeur des lames, puisque les deux modes de vibrations sont indépendants de cette largeur; 2° e étant l'épaisseur, l la longueur d'un internœud et L celle de la verge totale, le son longitudinal est représenté par $\frac{a}{L}$ et il doit être égal au son transversal qui est $\frac{\Lambda e}{l^2}$; il faut donc que

$$\frac{a}{L} = \frac{\Lambda e}{l^2} \quad \text{ou} \quad l = \sqrt{\frac{\Lambda}{a} e L},$$

c'est-à-dire que les internœuds soient en raison composée de l'épaisseur et de la longueur de la verge. L'expérience vérifie cette prévision.

Si, au lieu de faire vibrer une verge rigide, on opère sur une corde tendue, les mêmes phénomènes se produisent, et comme alors le nombre des vibrations transversales est exprimé par $\frac{k}{l} \sqrt{P}$, il faut que l'on ait

$$\frac{a}{L} = \frac{k}{l} \sqrt{P} \quad \text{ou} \quad l = \frac{k}{a} L \sqrt{P},$$

c'est-à-dire que les internœuds doivent être proportionnels à

la longueur totale L et à la racine carrée du poids tenseur P . Ici encore les mesures confirment la théorie.

Mais Savart a soumis son hypothèse à une épreuve bien autrement décisive. Après avoir reconnu la position des nœuds, il fixa l'un d'eux sur la surface supérieure, le suivant sur la surface opposée, et, faisant vibrer la lame transversalement avec un archet, il reproduisit à fort peu près le son qu'elle donne quand elle est ébranlée longitudinalement.

Pour expliquer ensuite la formation des nœuds, leur alternance sur les deux faces et la nature particulière du mouvement imprimé au sable, Savart fit appel à des considérations vagues que nous ne reproduirons pas et auxquelles nous substituerons une explication qui découle des lois de la composition des mouvements rectangulaires. En effet, chaque molécule effectuant deux vibrations de même période, l'une longitudinale, l'autre transversale, elle décrira une des ellipses représentées (*fig. 498*). Or il est clair que la face supérieure de la lame aura un mouvement tangentiel *toujours* dirigé de droite à gauche du n° 1 au n° 5, *toujours* dirigé de gauche à droite du n° 5 au n° 9, et que, par conséquent, le sable s'éloignera du n° 5 pour se réunir au n° 1 et au n° 9 qui seront des nœuds. Il est évident aussi que l'inverse aura lieu sur la face inférieure où le mouvement tangentiel se fera toujours de gauche à droite du n° 1 au n° 5, et toujours de droite à gauche du n° 9 au n° 5. Conséquemment, le nœud sera au n° 5 et opposé à un ventre de la face supérieure.

Enfin, si l'on étudie les verges prismatiques, les molécules vibreront à la fois dans trois sens rectangulaires et décriront des trajectoires qui ne seront plus planes, mais il en résultera, comme précédemment, un mouvement tangentiel imprimé aux surfaces, et ce mouvement transportera le sable sur des lignes nodales compliquées que nous avons représentées *fig. 508*. En général, il est permis de conclure de tous ces faits que les molécules des corps solides n'effectuent presque jamais de vibrations linéaires simples, mais des oscillations extrêmement complexes.

RÉSONNANCE. — On sait depuis un temps immémorial que tout corps sonore se met en vibration quand on produit dans

son voisinage le son qu'il peut rendre. Lorsque, par exemple, deux violons accordés sont placés aux deux extrémités d'une salle et qu'on met en vibration une corde du premier, on entend aussitôt la même corde du second rendre le même son. On fait à ce sujet de nombreuses expériences.

I. On place en face l'un de l'autre deux diapasons égaux fixés sur une caisse renforçante. On ébranle l'un d'eux, puis on éteint ses mouvements, et l'on remarque que le second continue le son qu'avait rendu le premier.

II. Fixons deux cordes à l'unisson sur un sonomètre, divisons la première, par un chevalet, en deux parties dont l'une soit le quart de la longueur totale, et attaquons-la par un archet. On sait que l'autre partie vibre synchroniquement et se divise en trois internœuds égaux. Aussitôt que le mouvement de cette première corde est commencé, la seconde se met à vibrer par résonnance et se divise comme la première en quatre parties égales séparées par trois nœuds. Des chevalets de papier placés à ces nœuds demeurent immobiles; ils sont rejetés, au contraire, quand on les place au milieu des ventres.

III. Nous avons déjà cité (p. 535) un exemple des phénomènes de résonnance. Un diapason placé au-dessus d'une grande éprouvette ne détermine pas généralement les vibrations de l'air qu'elle contient; mais quand on verse de l'eau de manière à diminuer progressivement la longueur du tuyau, il arrive un moment où il peut rendre le son du diapason; aussitôt ce son est produit et s'ajoute à celui qui lui a donné naissance. C'est sur cette propriété que sont fondées les expériences du renforcement des sons. On reconnaît que l'éprouvette est à l'unisson du diapason en dirigeant contre ses bords un courant d'air qui se partage en deux parties, comme sur le biseau d'une flûte; la colonne d'air entre en vibration et rend le même son que le diapason.

On explique aisément ce genre d'action. Supposons que l'on tire pendant un temps très-court la corde d'une cloche; on lui imprime aussitôt des oscillations qui se continuent pendant longtemps. Si on répète l'impulsion plusieurs fois successivement, il peut arriver deux cas extrêmes : ou que chacune d'elles soit discordante avec le mouvement imprimé par la précédente, alors elle le détruit, ou bien qu'elle soit con-

cordante, et alors elle l'augmente. Dans ce cas l'amplitude des oscillations de la cloche grandit peu à peu jusqu'à devenir considérable.

Il en est de même des vibrations de deux cordes voisines, l'une en mouvement, l'autre en repos. Les vitesses de la première se transmettent à l'air et rencontrent la seconde sur laquelle elles produisent des impulsions successives. Si les deux cordes sont d'accord, chaque impulsion continue l'effet de la précédente, et la vibration se transmet et s'exagère.

Supposons que pendant un temps t l'une des cordes fasse m demi-vibrations et l'autre $m + 1$. Les vitesses de la première se communiquent d'abord à la seconde, qu'elles mettront en mouvement; au bout de $\frac{t}{2}$ les deux vitesses seront contraires; après t celles de la seconde seront détruites; elles recommenceront ensuite pour s'éteindre de nouveau après chaque période égale à t . Ces alternatives produiront un phénomène de battement. On les réalise en tendant sur un sonomètre deux cordes parallèles dont on projette l'image sur un tableau blanc. On ébranle la première et son image s'élargit; bientôt celle de la seconde s'élargit de même, puis redevient linéaire pour recommencer ensuite. A la fin, les deux cordes ont sensiblement la même amplitude vibratoire et échangent alternativement leurs vitesses; quand l'une est en repos, l'autre a son maximum de mouvement; à son tour celle-ci s'arrête pendant que la première se remet à vibrer.

On comprend par là que deux instruments qui ne sont pas tout à fait d'accord agissent cependant l'un sur l'autre par communication, et les expériences aussi bien que la théorie ont prouvé que celui qui vibre le plus lentement accélère ses mouvements pendant que les vibrations de l'autre se retardent, chacune réagissant sur sa voisine, dont elle altère la durée vibratoire pour la faire concorder avec la sienne.

La théorie mathématique de l'élasticité montre que tout mouvement de durée vibratoire égale à T tend à imprimer à un système de points matériels des vibrations synchrones, mais dont l'intensité est variable suivant les propriétés de ces systèmes. Elle peut être faible, mais elle devient maxima quand le système est susceptible de donner par lui-même des

vibrations de même durée. Ce résultat explique évidemment les effets précédents; il explique aussi la propriété que possèdent toutes les substances de transmettre toutes sortes de vibrations; voici un exemple curieux de cette propriété (*fig. 509*). D est une caisse en bois qui peut rendre le même

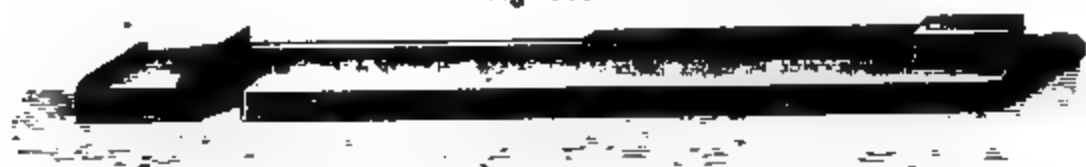
Fig. 509.

son que le diapason A et le renforcer quand on appuie, sur un point quelconque de sa surface, la queue de ce diapason. On place au-dessus : 1° un godet en bois C; 2° du mercure dans le godet; 3° un verre B sur le mercure; 4° de l'eau dans le verre. Si l'on vient ensuite à toucher la surface de l'eau avec le diapason, le renforcement du son se produit aussi bien que si l'on touchait la boîte elle-même.

Il faut donc que les vibrations se produisent à travers tous les corps interposés, eau, verre, mercure et bois.

Quand une série de corps transmettent des vibrations, il se fait évidemment à chaque solution de continuité des phénomènes très-complexes, qu'il est impossible d'étudier théoriquement. On ne peut énoncer sur ce point qu'une seule loi qui parait générale, c'est que les vibrations communiquées ont la même direction que celles qui les déterminent. C'est ce que Savart a démontré par beaucoup d'expériences, et en particulier par la suivante (*fig. 510*). Une planchette en bois

Fig. 510.

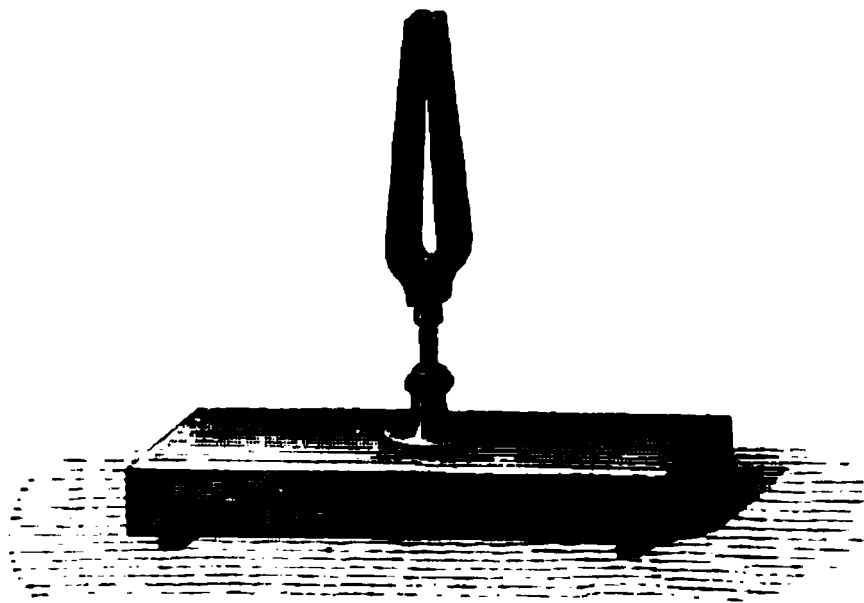


mince et fixée par un bout se continue à l'autre par une corde tendue. Si l'on ébranle celle-ci par un archet perpendiculairement à la lame, elle la fait vibrer transversalement; lorsque l'archet est parallèle à la surface, le sable glisse sur la plan-

chette et indique par ses mouvements que les oscillations sont devenues tangentielles.

La quantité de mouvement communiquée à un milieu, à l'air par exemple, et transmise à l'oreille, dépend évidemment de l'étendue plus ou moins grande des surfaces qui ébranlent directement ce milieu. Une corde mince encastrée dans des étaux de plomb ne donne presque point de son; mais elle en produit qui sont très-intenses si on la fixe contre une table par l'intermédiaire de chevalets élastiques. De même, un diapason ébranlé ne se fait point entendre quand il est tenu entre les doigts, mais il acquiert une grande sonorité aussitôt qu'on le fixe sur un tuyau sonore (*fig. 511*), sur la caisse d'un violon

Fig. 511.



ou en général sur un corps élastique de surface large. Cela s'explique naturellement par les lois de la mécanique. Tant que ces corps vibrants sont isolés dans l'air, ils n'en ébranlent qu'un petit nombre de points; tandis qu'étant en contact avec de grandes surfaces élastiques, il les font vibrer par communication, et ces surfaces, devenant à leur tour des corps sonores plus étendus, ébranlent une masse d'air plus considérable et y déterminent un son plus intense.

Mais ce que l'on gagne en force, on le perd en durée du son. Un diapason ou une corde conservent pendant longtemps leur état vibratoire lorsqu'ils sont isolés dans l'air, et ils reviennent rapidement au repos quand ils sont en contact avec la table d'un violon ou d'une basse. Sous ce rapport, il ne faut point confondre ce mode de renforcement avec celui qu'on doit au

porte-voix. Cet instrument ne fait que condenser dans une direction donnée l'onde sonore, qui, sans son action, s'étalerait dans l'espace; il dirige ce mouvement sans augmenter la perte de force vive et sans diminuer la durée du son.

On comprend maintenant que tous les instruments à cordes seraient presque muets s'ils n'étaient munis d'une *table d'harmonie* ou d'une *caisse* par laquelle ils puissent recevoir et transmettre à l'air ambiant la force vive développée dans les cordes. C'est dans la caisse d'un violon que résident toutes ses qualités. Elles dépendent de sa forme, de l'élasticité des bois, de l'épaisseur des tables, de la manière dont elles sont réunies par un pilier qu'on nomme l'*âme*, de la facilité avec laquelle la masse d'air intérieure renforce tous les sons de l'instrument, et en général d'une foule de conditions que la pratique est parvenue à réaliser, sans que la théorie puisse les formuler ni les prescrire sûrement.



CINQUANTE-NEUVIÈME LEÇON.

LE TIMBRE, LA VOIX, L'OUÏE.

Le timbre. — Vibrations pendulaires. — Sons musicaux complexes. — Analyse des sons composés. — Résonnateurs. — Timbres divers.

La voix.

L'ouïe. — Les consonnances et les dissonances.

LE TIMBRE.

Il nous reste à étudier trois points très-importants : 1° le timbre des sons ; 2° la voix des animaux ; 3° les fonctions de l'oreille. Il y a dix ans, le timbre était considéré comme une qualité spéciale des sons, résultant de causes inconnues : on ne s'occupait de la voix que pour faire des systèmes sur son mode de production ; quant à l'oreille, on se contentait de décrire le bizarre assemblage de ses organes multipliés. Depuis cette époque, cette partie de la Physique a été transformée. C'est l'œuvre de plusieurs, mais surtout de M. Helmholtz, professeur à Heidelberg. Je vais donner une analyse succincte des beaux travaux de ce savant.

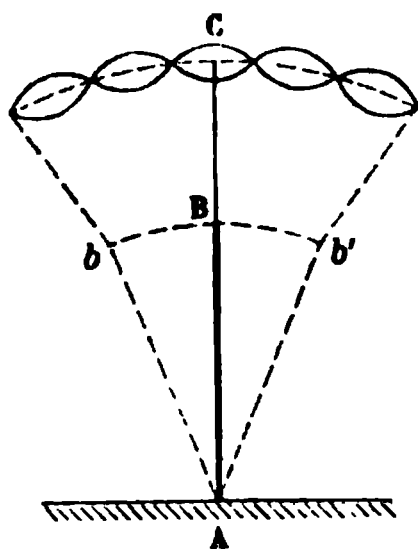
VIBRATIONS PENDULAIRES. — On peut concevoir des corps sonores exécutant des mouvements *pendulaires* parfaitement réguliers dont la vitesse est exprimée par la formule

$$v = a \sin 2\pi \frac{t}{T}.$$

Ils donnent des sons *simples* sans mélange d'aucun harmonique. Ce cas est à peu près réalisé par des diapasons placés sur une caisse renforçante, ou par des tuyaux fermés, ou même par la voix humaine prononçant la syllabe *ou*. Les sons que l'on obtient ainsi sont caractérisés par beaucoup de douceur et de mollesse, mais ils sont extrêmement rares.

SONS MUSICAUX COMPLEXES. — En général, les corps sonores exécutent en même temps plusieurs vibrations et rendent à la fois autant de notes différentes qui constituent un son *composé*. Pour nous en rendre compte, imaginons, avec M. Melde, une longue verge AB fixée en A (fig. 512). Elle décrit l'arc *bb'*

Fig. 512.



quand on la met en vibration. Si on la prolonge par une autre verge BC, plus courte et plus flexible, qu'elle entraîne dans ses mouvements, il peut arriver que AB et BC exécutent à la fois des vibrations pendulaires, et, dans ce cas, le point C sera animé par la somme des mouvements que lui impriment séparément les deux tiges : ce sera une vibration tremblée, une oscillation composée.

Or, ce qui est évident avec cet appareil, à cause de la lenteur de ses déplacements, se réalise également quand une verge unique rend, avec le son fondamental, une série d'harmoniques supérieurs. De même, une corde vibrante exécute à la fois des vibrations de totalité, puis des mouvements deux fois plus rapides autour de ses extrémités et de son milieu considérés comme fixes. Elle exécute en général toutes les oscillations qu'elle ferait séparément si elle était divisée en un nombre quelconque de parties égales ; par conséquent elle devra rendre l'ensemble superposé des sons que détermine chacun de ces modes de vibration. Il en sera de même des plaques, des membranes, des tuyaux et de tous les instruments à cordes. Dans ceux-ci les caisses de résonnance, les tables d'harmonie renforceront certains sons supérieurs et compliqueront encore le mélange ; enfin, il est vraisemblable qu'il en sera de même de la voix des animaux. Nous pouvons donc admettre en général que les sons musicaux sont complexes et formés par la superposition de plusieurs notes simples, l'une, la plus basse et généralement la plus intense, qu'on nomme *fondamentale*, les autres appelées *supérieures* ou *harmoniques*, qui sont consonnantes ou non avec la première.

Pour étudier les effets de cette superposition, on peut employer la sirène de Seebeck (fig. 422), faire arriver l'air par

deux, trois, etc., conduits sur deux, trois, etc., circonférences concentriques percées de nombres différents de trous, et superposer ainsi autant de notes simples que l'on veut, celles que l'on veut, en leur donnant toutes les intensités possibles. Cette expérience produit un premier résultat qu'on pouvait prévoir.

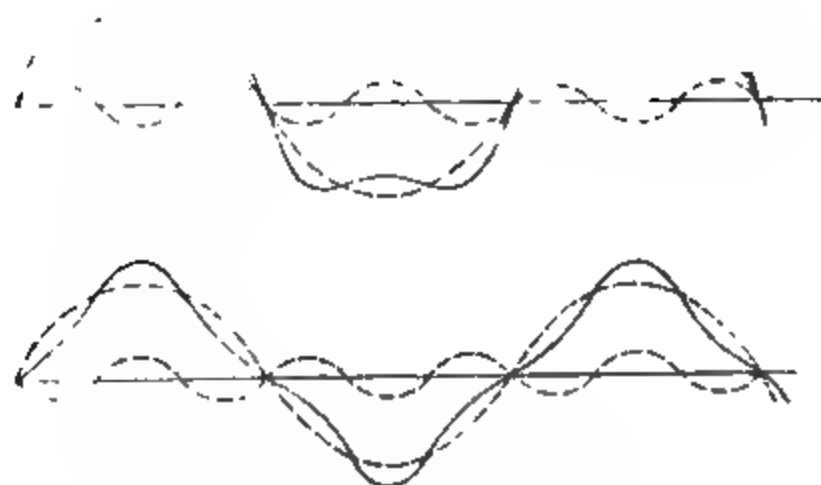
1° *Forme de la vibration composée.* — Puisque les notes se superposent, les vitesses vibratoires qu'elles impriment à l'air se propagent ensemble en s'ajoutant ou se retranchant périodiquement, et les courbes figuratives des vitesses résultantes prennent des formes nouvelles. La théorie permet de les prévoir dans les cas simples. Ainsi la *fig. 513* représente par une

fig. 513

—
—

—
—

ligne pleine la s
avec son octave,



égale à $\frac{1}{2}$ de vibration. On voit de même (*fig. 514*) l'effet de la

superposition de courbes répondant à 1 et à 3 vibrations quand les phases diffèrent de zéro ou de $\frac{\lambda}{2}$.

Le tracé résultant est figuré par une ligne pleine, les composants par des courbes ponctuées.

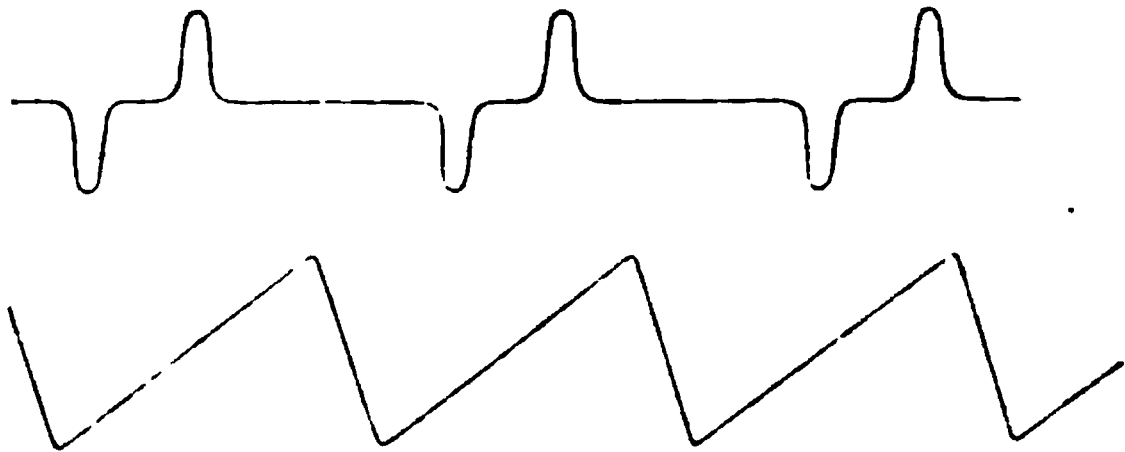
Non-seulement on peut prévoir ces tracés graphiques, mais on peut aussi les dessiner automatiquement. Il suffit pour cela de produire les notes composantes devant le paraboloïde du phonautographe, et la courbe se trace avec fidélité sur le cylindre noirci. La première ligne de chaque figure (*fig. 515*

Fig. 515.

représente le son le plus grave marqué par un diapason; la deuxième figure sa superposition avec une autre note plus élevée. Dans les cas les plus simples (1 à 2, par exemple), on constate l'accord entre ce tracé et celui que prévoit la théorie, et, cet accord une fois constaté, on emploie le phonautographe pour découvrir l'effet des superpositions plus complexes. C'est ainsi qu'en étudiant les vibrations de la guitare ou du violon on a obtenu les tracés caractéristiques qui suivent (*fig. 516*).

2° *Timbre*. — Le deuxième effet est beaucoup plus imprévu. Quand, au moyen de la sirène de Seebeck, on a combiné avec une note fondamentale intense un ou plusieurs sons supérieurs plus faibles, on ne les distingue point dans le son résultant, mais on éprouve une sensation nouvelle et qui change avec les sons qu'on a ajoutés. La note fondamentale a conservé sa hauteur; elle est altérée dans son timbre, qui devient plus éclatant et quelquefois plus rauque.

Fig. 516.



On peut produire le même effet avec des diapasons placés sur leurs caisses d'harmonie. Quand ils vibrent tous à la fois, l'oreille confond le résultat dans une sensation unique qui a un timbre spécial. Vient-on à éteindre les mouvements de tous les diapasons hormis ceux d'un seul, on constate qu'il vibre et que sa note entraine dans l'ensemble, bien qu'inaperçue, et qu'elle contribuait à composer ce timbre. On peut faire la même expérience en remplaçant les diapasons par des tuyaux d'orgue; c'est même en les choisissant convenablement qu'on obtient les différents timbres et qu'on imite celui de la voix humaine.

Ces exemples, qu'il serait facile de multiplier, nous montrent donc qu'en superposant des sons supérieurs à une note fondamentale, on obtient d'une part des variétés infinies de timbres, et d'autre part des modifications caractéristiques correspondantes dans le tracé de la vibration résultante. Il faut maintenant démontrer la proposition réciproque : que tous les sons d'un timbre et d'une origine quelconque sont constitués par la superposition de notes simples. Pour faire cette démonstration, il faut d'abord commencer par chercher avec le phonautographe les tracés graphiques de ces sons. L'expé-

rience prouve qu'ils sont très-variables; les uns tremblés, les autres dentés en scie, quelques-uns arrondis et dentés alternativement, mais qui tous se reproduisent périodiquement après des intervalles égaux. Or, Fourier a démontré qu'une forme quelconque de mouvements réguliers et périodiques peut toujours être décomposée en une série de mouvements pendulaires superposés et ne peut être décomposée que d'une seule manière. Cela s'applique à tous les timbres, à ceux de la voix humaine comme à ceux des instruments de musique. Il ne nous reste plus qu'à dire comment on pourra faire cette décomposition.

Quelquefois l'oreille exercée peut y suffire. Elle distingue nettement les harmoniques des cloches; elle sépare aisément les sons de deux tuyaux parlant ensemble; si elle ne le fait point pour ceux qui composent la voix des animaux, c'est que notre attention n'est jamais appelée sur ce sujet. Ce qui importe le plus à nos besoins, en effet, ce n'est point de savoir quelles sont les notes qui caractérisent le hurlement d'un chien ou le son d'un violon, c'est de les reconnaître l'un et l'autre; aussi l'oreille s'est-elle exercée à distinguer les timbres, non à les analyser; mais elle devient capable de le faire en s'y appliquant. Ainsi, pendant qu'une personne donne la note *ré*,* en prononçant *o*, on peut toucher sur un piano la note *la*,*. Elle s'éteindra peu à peu, et cependant on continuera de l'entendre tant que durera la voix. C'est qu'elle y est contenue, et que, l'attention une fois appelée sur cette note, l'oreille sait la reconnaître. M. Helmholtz fait judicieusement remarquer qu'une multitude de sensations passent inaperçues jusqu'au jour où on s'est exercé à les démêler.

ANALYSE DES SONS COMPOSÉS. — RÉSONNATEURS. — Mais M. Helmholtz a imaginé un moyen tout à fait physique et indépendant de l'oreille pour analyser les sons, moyen fondé sur les lois de la résonnance que nous avons précédemment exposées. Prenons une sphère de cuivre (*fig. 517*) prolongée en A par un tuyau court, large et ouvert, et en B par un entonnoir pointu. Sa dimension est réglée de telle sorte que l'air intérieur rende un son déterminé, par exemple *ut*,. On s'assure que cette condition est remplie de deux manières: ou bien en soufflant

avec les lèvres sur les bords du tuyau A, ce qui le met en vibration, ou bien en approchant de cette ouverture un diapason vibrant *ut*, qui fait également parler la sphère. Cela posé, admettons qu'on mette l'extrémité B dans l'oreille, et qu'on

Fig. 517.



produise à distance une série quelconque de notes : ou bien elle contiendra *ut*, qui, dans ce cas, sera renforcé par la sphère, et que l'oreille entendra; ou bien *ut* n'existera pas dans la série des notes, et alors il n'y aura aucun renforcement. Cet appareil se nomme *résonnateur*; il offre donc le moyen de reconnaître si la note qu'il rend fait ou non partie d'un son composé.

M. Kœnig a perfectionné le résonnateur. Au lieu de le placer dans l'oreille contre la membrane du tympan, il le fait communiquer par un tube de caoutchouc avec une capsule manométrique C'. Toutes les fois qu'il parlera, la flamme L sera agitée, et si on la regarde par réflexion dans un miroir tournant, on verra non pas une traînée continue de lumière, mais une ligne brillante sinueuse (*fig. 490*).

Concevons maintenant un appareil (*fig. 518*) composé de huit résonnateurs donnant toutes les notes 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, c'est-à-dire une note fondamentale et la série de ses harmoniques, et faisons parler devant les ouvertures de ces résonnateurs le son 1 donné par un instrument quelconque : il est évident qu'il fera résonner la première sphère. Si c'est un son simple, il ne fera résonner qu'elle; mais s'il contient avec ce son fondamental l'un quelconque de ses harmoniques, on verra la traînée lumineuse qui correspond à cet harmonique se denteler dans le miroir. En résumé, l'appareil représente une sorte de boîte à réactifs capables de déceler les notes qui composent le son qu'on étudie.

Pour que cet appareil puisse analyser tous les sons, il faudrait qu'il fût composé de résonnateurs très-nombreux se

succédant à intervalles musicaux très-rapprochés, ce qui le compliquerait beaucoup. Mais le principe de la résonnance étant général, on peut remplacer les sphères creuses par des cordes. Celles d'un piano satisfont à toutes les conditions voulues. Lorsqu'on émet un son dans la caisse ouverte de cet instrument après avoir soulevé tous les étouffoirs, chacun des harmoniques dont est composé le son communique sa vibration à la corde qui lui correspond, et, quand on a cessé

Fig. 518.

de le faire entendre, l'ensemble des cordes ébranlées continue ses vibrations, et le son paraît se continuer non-seulement avec la hauteur, mais avec le timbre qui le caractérisait. Si les cordes du piano sont horizontales, il est facile, en les

couvrant de cavaliers légers, de savoir celles qui vibrent et comment elles vibrent, et d'en conclure la série des notes simples qui entraient dans le son multiple soumis à l'analyse.

TIMBRES DIVERS. — Cette méthode a conduit à de nombreux résultats qu'il nous reste à faire connaître. Elle a montré tout d'abord que les plaques, verges, cloches, membranes rendent, avec le son fondamental, des notes supérieures dissonantes, ce qui exclut leur emploi en musique. Cependant ces notes s'éteignent assez vite. Ainsi, elles sont très-perceptibles avec les diapasons au moment où on les frappe avec un morceau de métal; mais elles s'éteignent aussitôt et il ne reste que la note fondamentale 1 et la quinte de sa double octave, qui est représentée par 6 et qui est très-faible. En fixant le diapason sur une caisse fermée capable de donner les sons 1, 3, 5, 7, 9, etc., on renforce la note 1 sans augmenter l'harmonique 6, et l'on obtient sensiblement ainsi une vibration pendulaire et une note simple d'un timbre sourd et mou.

La vibration des cordes détermine, avec le son fondamental 1, tous ses harmoniques naturels 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, etc. Avec un fil de fer très-fin, M. Helmholtz les a reconnus jusqu'au 18°. Les cinq premiers forment entre eux des accords harmonieux; à partir de 7, ils sont dissonants. C'est leur superposition qui donne à la note son timbre. Ce timbre varie avec la disposition de la table ou de la caisse d'harmonie, qui renforce inégalement les sons supérieurs et à laquelle les instruments à cordes doivent leurs qualités ou leurs défauts. Ils diffèrent aussi suivant que la corde est pincée, frappée par un marteau ou frottée avec l'archet.

Si elle est pincée, le son fondamental est faible, les harmoniques sont nombreux et intenses; on hésite quelquefois sur l'octave à laquelle appartient le son; on dit qu'il est creux : c'est le cas de la guitare.

Dans le piano le fondamental est plus fort, les notes supérieures se suivent régulièrement, et quand la table d'harmonie les renforce également, le timbre résultant est plein. Quand le bois de cette table a perdu son élasticité par un long usage, il donne aux sons aigus trop d'intensité, le timbre change et devient aigre. Comme les notes 7 et 9 sont inharmoniques,

on place le marteau au septième ou au neuvième de la corde, afin de les détruire, conformément à une pratique très-ancienne qui s'explique naturellement.

Dans le violon, les choses se compliquent beaucoup. Il y a d'abord un bruit de frottement rauque très-perceptible quand l'oreille est rapprochée de l'instrument. Il y a ensuite la résonnance de la caisse qui, dans les meilleurs instruments, donne le son fondamental *ut*,, et ensuite des harmoniques nombreux, très-irréguliers, à cause de la forme bizarre que l'usage a consacrée. Cette forme, cependant, n'est pas indispensable. Savart a construit des violons carrés qui ne paraissent pas inférieurs aux autres. La face supérieure est une lame de sapin très-mince, très-sèche et très-élastique : c'est la table d'harmonie. Pour qu'elle puisse supporter sans fléchir la pression du chevalet, on la soutient par un pilier qui réunit les deux tables et qui transmet les vibrations de la supérieure à l'inférieure. C'est l'âme du violon; quand on l'enlève, on affaiblit considérablement le son. Ce qu'il y a de singulier, c'est que ce pilier est toujours placé sous le pied droit du chevalet. Probablement cette situation permet au pied gauche d'exercer des trépidations sur la table et de lui communiquer des mouvements plus amples. On voit que, dans cet instrument, tout vibre, la corde, le chevalet, les deux tables et l'air contenu dans la caisse; de là résulte une superposition très-multipliée de vibrations et par conséquent un timbre très-riche. Il est caractérisé par une fondamentale très-forte et des harmoniques dont l'intensité décroît proportionnellement aux carrés de leurs nombres de vibrations.

LA VOIX.

Commençons par nous rendre compte des qualités de la voix. La hauteur des sons que nous pouvons émettre varie d'une manière continue, comme ceux d'une corde qu'on diminuerait progressivement. Elle s'étend du *mi*, au *fa*, pour la basse-taille, de l'*ut*, à l'*ut*, chez le ténor. Les voix de femme sont beaucoup plus aiguës; elles sont comprises, celle d'alto entre *fa*, et *fa*,, et celle de soprano entre *ut*, et *ut*,. En ré-

sumé, la voix humaine effectue au moins 80 et au plus 1000 vibrations par seconde.

Quelle que soit sa hauteur, la voix humaine est, comme tous les sons, composée d'une fondamentale et de ses harmoniques. Une voix de basse qui émet un son grave sur un ton clair peut être analysée par les résonnateurs, et on y reconnaît facilement jusqu'au seizième harmonique naturel. Jusque-là nous ne trouvons dans les sons émis par la voix humaine rien de particulier.

Ce qui la distingue de tous les autres sons, ce qui doit nous occuper le plus, ce sont les modifications que nous lui imprimons à notre volonté et d'où résulte la parole. La parole consiste d'abord dans l'émission de sons qui ont des caractères différents, des timbres particuliers, et qu'on nomme *voyelles*. Les langues diverses n'en reconnaissent et n'en emploient qu'un petit nombre, *a, e, i, o, ou, u*; mais, en réalité, il en existe un nombre infini. L'*e* peut passer d'une manière continue par les variétés *e, eu, é, é, i*; l'*o* peut également engendrer par gradations insensibles les timbres *o, ô, ou, u*. Il faut encore ajouter à ces sons les terminaisons des mots *an, fin, non, un*, véritables timbres qu'on peut indéfiniment prolonger, et par conséquent véritables voyelles. Chaque langue, d'ailleurs, consacre une prononciation spéciale; on sait, à ce sujet, les différences qui séparent les langues anglaise et française.

Le second élément de la parole humaine consiste dans les consonnes, qui ne sont point des sons, mais des modes de commencer ou de finir les voyelles par une sorte d'explosion, par un coup de langue ou un mouvement des lèvres; c'est ce qui constitue les syllabes. Cette explosion précède le son et cesse aussitôt qu'il a pris naissance, dans *ba, be, bi, . . .*; ou bien elles le terminent par un mouvement final des lèvres analogue au mouvement initial, dans *ab, at, ar*. Outre ce rôle, quelques consonnes ont la propriété de représenter une sorte de sifflement ou de frottement, *s, z, j, r*, qui peuvent se continuer indéfiniment sans émission de son proprement dit.

Ainsi la combinaison des voyelles et des consonnes fait les syllabes, et de la combinaison des syllabes naissent les mots des langues. Or il est clair que les mouvements des lèvres qui

sont représentés par les consonnes n'ont pas besoin d'explication, et que la seule étude qui nous concerne est celle des origines, des caractères distinctifs et des causes de ces sons spéciaux qu'on nomme *voyelles*. Ces sons s'engendrent dans un organe spécial, la glotte, qui termine la trachée-artère et vient déboucher dans le pharynx. Il se compose comme partie essentielle d'une fente formée par deux lèvres membraneuses de couleur jaune, improprement appelées *cordes vocales*, qui peuvent se rapprocher ou s'éloigner et qui vibrent avec une rapidité plus ou moins grande quand l'air passe entre elles. Elles vibrent comme le font les lèvres dans les embouchures des instruments de cuivre; elles produisent le son de la même manière : un son grave si elles sont lâches, et qui devient de plus en plus aigu quand elles se tendent. Au-dessus d'elles se trouve une cavité élargie, le ventricule, terminée par une seconde paire de lèvres qu'on nomme ligaments supérieurs. Divers physiciens, parmi lesquels il faut citer M. Wheatstone, ont réussi à disposer au-dessus d'un tuyau des lèvres élastiques en caoutchouc qu'on peut tendre ou écarter, et qui rendent des sons comparables à la voix. Il n'y a donc aucun doute sur ce point : la voix se produit, comme tous les sons, par les vibrations de deux membranes voisines; elle naît dans la glotte et se compose d'une fondamentale et de sons harmoniques nombreux.

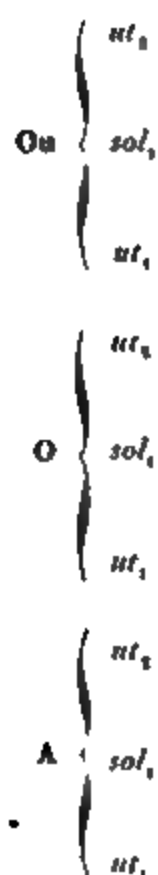
Mais si la voix, considérée comme son, naît dans la glotte, c'est dans la bouche qu'elle devient voyelle. La cavité comprise entre la glotte, le voile du palais, la bouche et les lèvres est un espace plein d'air, un véritable résonnateur qui renforce certains harmoniques de la voix et lui donne un timbre. Pour le changer, c'est-à-dire pour passer d'une voyelle à une autre, il n'est pas nécessaire de modifier les cordes vocales et de changer le son produit, il suffit de modifier la forme de la bouche, ce qui change les harmoniques. Pour passer de l'*a* à l'*o*, par exemple, il suffira, sans que le gosier intervienne, de donner successivement à la bouche les formes que le professeur de philosophie enseignait à M. Jourdain.

Pour justifier cette manière de voir, pour prouver que la voyelle n'est qu'un timbre, il suffit d'une seule expérience. Puisque les cordes d'un piano renforcent chacune des notes

élémentaires qui composent un son complexe et continuent de vibrer même après que ce son a cessé, il suffit de crier dans la caisse ouverte de cet instrument les voyelles *a*, *o*, *ou*, *eu*, *on*, etc. Or l'expérience prouve que le piano continue de prononcer les mêmes syllabes. Elles ne sont donc rien autre chose qu'un timbre, un ensemble de notes simples.

M. Koenig a réussi à rendre visibles les timbres des différentes voyelles en chantant une série de notes sur l'une ou l'autre de ces voyelles pendant qu'il embouchait une sorte de pavillon qui remplaçait le résonnateur AB dans l'appareil de la *fig. 517*. Voici la forme des flammes qui caractérisent les voyelles A, O, Ou (*fig. 519*).

Fig. 519.



Il reste à dire quelles sont les conditions qui déterminent l'émission de telle ou telle voyelle. M. Helmholtz a fait sur ce point de très-nombreuses analyses, dont le résultat a conduit à la loi suivante, qui est remarquable par sa simplicité : Pour

former une voyelle déterminée, il faut ajouter au son de la voix tel que le produit le gosier une ou plusieurs notes caractéristiques, toujours les mêmes, et que nous nommerons *vocables*. Elles ne changent qu'avec la voyelle prononcée; mais elles ne dépendent ni de la hauteur du son, ni de la personne qui les émet; les voyelles Ou, O, A n'en exigent qu'une, qui sont fa_1 , $(si^b)_1$, $(si^b)_1$. Les autres voyelles en renferment au moins deux. Voici leur tableau général :

Syllabes....	Ou	O	A	Ai	E	I	Eu	U
Vocables...	fa_1	$(si^b)_1$	$(si^b)_1$	$ré_1$ sol_1	fa_2 $(si^b)_2$	fa_2 $ré_2$	fa_2 $(ut^{\sharp})_2$	fa_2 sol_2

On les résume musicalement comme il suit (*fig. 520*) :

Fig. 520.

Ou O A Ai E I Eu U

Cette loi générale peut être vérifiée de plusieurs manières.

I. On prononce distinctement la syllabe A sur le ton de *ut*, devant la série des résonnateurs (*fig. 518*), et on examine les traînées lumineuses des flammes manométriques dans le miroir tournant. Il y en a deux qui sont tremblées : c'est *ut*, c'est-à-dire la note elle-même, et $(si^b)_1$, la vocable qui caractérise A. Si on change la voyelle sans altérer la hauteur et qu'on prononce O, *ut* ne change pas, la flamme $(si^b)_1$ cesse d'être tremblée, mais $(si^b)_2$, qui ne l'était pas, devient discontinue. On pourra ensuite changer la hauteur du son sans changer les vocables qui accompagnent A ou O, ou bien faire l'expérience avec des voix d'homme, de femme et d'enfant, et le résultat sera toujours le même.

II. Puisque ces vocables sont fixes, on peut construire des diapasons qui les émettent et des résonnateurs correspondants qui les renforcent. Mettons en vibration le diapason $(si^b)_1$ et

plaçons-le devant la bouche, à laquelle nous donnerons successivement les formes qui conviennent à l'A et à l'O. Dans le premier cas elle ne résonnera pas; dans le second elle renforcera (*si^b*), et on entendra O. Ce serait l'inverse si on faisait l'expérience avec le diapason (*si^b*).

III. Au lieu de faire vibrer les diapasons devant la bouche, on les place auprès de l'ouverture antérieure des résonnateurs correspondants, et l'on trouve qu'ils prononcent A ou O. On peut aussi, et plus simplement, faire parler ces résonnateurs en dirigeant un courant d'air sur le bord de leur ouverture, comme sur le biseau d'une flûte; cette fois encore on obtient A ou O.

IV. M. Willis a remplacé les résonnateurs par des tuyaux qui rendent les sons des diverses vocables, auxquels il adapte des embouchures à anches. Quand on les fait parler, on réalise les conditions de la voix humaine : l'anche produit un son comme la glotte, et le tuyau, en y ajoutant la vocable, détermine telle ou telle voyelle. C'est avec ces sortes d'appareils que se fait la voix des poupées parlantes.

Après avoir fait l'analyse du timbre des voyelles, M. Helmholtz a essayé leur synthèse. Son appareil est composé d'une série de diapasons dont les branches sont placées entre des électro-aimants. Des interrupteurs convenables aimantent périodiquement le fer doux qui attire les branches des diapasons et les mettent en vibration continue. En avant sont disposés des résonnateurs qu'on ouvre ou ferme plus ou moins et qui renforcent autant qu'on le veut les sons émis. On les combine deux à deux ou trois à trois, et l'on parvient, par l'addition des vocables convenables, à reproduire les diverses voyelles. Il faut néanmoins avouer que cette reproduction n'a point jusqu'à présent été absolument complète. Il ne faut rien en conclure contre la vérité des principes que nous venons de poser; cela prouve seulement qu'on ne connaît pas encore toutes les vocables caractéristiques de chaque voyelle.

L'OUÏE.

LES CONSONNANCES ET LES DISSONANCES. — L'oreille est un organe très-compiqué, et on ignore les fonctions des parties qui le composent. Nous ne les décrirons pas. Bornons-nous à

dire que l'oreille se termine par une cavité qu'on nomme *limaçon*, à cause de sa ressemblance avec la coquille de cet animal. Le limaçon est divisé dans toute sa longueur en parties supérieure, moyenne et inférieure par deux membranes tendues à la moitié de sa hauteur. Dans le compartiment moyen, le marquis de Corti a découvert de petites plaques microscopiques innombrables, rangées régulièrement les unes à côté des autres comme les touches d'un piano, communiquant par une de leurs extrémités avec des filets du nerf acoustique, et par l'autre avec la membrane tendue. Il n'en a pas fallu davantage pour qu'on ait supposé que ces fibres sont accordées chacune avec une note donnée, qu'elles se mettent à vibrer avec cette note, et qu'ainsi elles décomposent un son mixte, comme le fait un piano, en ses éléments pendulaires. Cette théorie est tout hypothétique; elle n'est pas invraisemblable. Les observations de M. Hensen sur les poils auditifs des décapodes la confirment d'une manière inattendue. En effet, ces poils vibrent sous l'influence des sons extérieurs, et chacun d'eux sous l'action d'une note spéciale.

Une note simple mettrait en vibration non-seulement celle des fibres de Corti qui est rigoureusement d'accord avec elle, mais aussi celles qui l'avoisinent et qui répondent à des notes un peu plus hautes ou un peu plus basses. Il y a donc une *série* de fibres qui répondent à chaque son simple. Supposons maintenant que deux sons de cette espèce soient superposés. S'ils sont très-différents, les séries de fibres qu'ils ébranlent sont très-éloignées; s'ils sont très-rapprochés, elles ont une partie commune. Dans ce cas l'oreille ne sépare pas les deux sons; les fibres ébranlées à la fois par les deux notes reçoivent périodiquement les sommes et les différences des deux vitesses vibratoires, et il y a des battements. C'est donc un phénomène subjectif. A mesure que les notes composantes s'éloigneront l'une de l'autre, leurs battements se précipiteront; mais les deux séries de fibres ébranlées seront moins près l'une de l'autre, leur partie commune diminuera; elles finiront par se séparer complètement et les battements cesseront. Il n'y aura plus que deux sons distincts que l'oreille apprécie séparément et qu'elle sépare.

Mais il restera un phénomène physique. La courbe des vi-

tesses transmises offrira des redoublements et des affaiblissements d'intensité; ils se reproduiront pendant une seconde un nombre de fois $M - N$ égal à la différence des nombres de vibrations des deux notes, et si $M - N$ est suffisamment grand, cela constituera un véritable son, le son résultant, qui sera analysé par la série de fibres qui répond à cette périodicité. Il en sera de même des sons additionnels $M + N$. On voit que les sons résultants commencent quand les battements finissent, que ceux-là sont des actions physiques et ceux-ci des phénomènes physiologiques.

Or l'expérience prouve que les battements produisent un effet très-désagréable quand leur nombre est de 30 ou 40 par seconde, et que cet effet diminue et disparaît quand ce nombre dépasse 60 ou 100. Dans la théorie précédente, cette répulsion de l'oreille serait due au tiraillement qu'éprouvent les fibres de Corti attaquées à la fois par deux sons voisins.

Que cette hypothèse soit ou non fondée, le fait est certain. Tous battements suffisamment rapides produisent une dissonance, un déplaisir. Cela étant, M. Helmholtz explique les consonnances et les dissonances par les principes suivants : 1° les sons musicaux sont un assemblage d'une note fondamentale 1 et d'harmoniques 2, 3, 4, 5, ...; 2° toute superposition de deux sons qui produira des battements soit entre leurs notes fondamentales, soit entre leurs harmoniques, sera dissonante; 3° toute superposition de sons fondamentaux et harmoniques qui ne donnera point de battements sera consonnante; 4° le degré de dissonance sera marqué par le nombre de notes simples qui battront entre elles, et sera proportionnel à leur intensité.

I. Considérons deux sons à l'octave représentés, le premier, par les notes simples

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10... ,

le second par

2 4 6 8 10... ;

la deuxième série de notes est rigoureusement comprise dans la première; il n'y a aucun battement : il y a consonnance par-

faite, ce qui fait dire aux musiciens que l'octave n'est qu'une réplique de la note grave. Mais si l'une des deux notes s'altérait, même d'une très-petite quantité, tous les harmoniques battraient; il y aurait un désaccord général. C'est pour cette raison que l'intervalle d'octave est celui qui souffre le moins d'altération.

II. Deux sons à la quinte, 2 et 3, offrent les séries de notes pendulaires suivantes :

$$\begin{array}{ccccccccc} 2 & 4 & 6 & 8 & 10 & 12 & 14 \dots, \\ & 3 & 6 & 9 & & 12 \dots \end{array}$$

Le deuxième harmonique 9 de la note 3 bat avec 8 et 10 de la note 2. La quinte a donc une cause de dissonance que n'avait pas l'octave; cette dissonance est faible parce qu'elle est produite entre des harmoniques élevés et peu intenses.

III. Les quartes sont

$$\begin{array}{ccccccccc} 3 & 6 & 9 & 12 & 15 & 18 & 21 \dots, \\ & 4 & 8 & 12 & 16 & 20 & \dots \end{array}$$

9 battra avec 8, 15 avec 16, 20 avec 21.

IV. Les tierces majeures donnent

$$\begin{array}{ccccccccc} 4 & 8 & 12 & 16 & 20 & 24 \dots, \\ & 5 & 10 & 15 & 20 & 25 & \dots \end{array}$$

Il n'y aura de battements qu'entre 15 et 16 et entre 24 et 25. La dissonance des tierces est moindre que celle des quartes.

V. Les intervalles de secondes $\frac{9}{8}$ seront

$$\begin{array}{ccccccccc} 8 & 16 & 24 & 32 & 40 & 48 \dots, \\ & 9 & 18 & 27 & 36 & 45 & \dots \end{array}$$

Les notes fondamentales aussi bien que les harmoniques donneront lieu à des battements, et la dissonance sera complète.

Il semblerait, d'après cette théorie, que les notes dépourvues d'harmoniques, celles de la flûte ou des bourdons, de-

644 CINQUANTE-NEUVIÈME LEÇON. — LE TIMBRE, LA VOIX, ETC.
vraient toujours être consonnantes quand elles sont éloignées.
En réalité, les dissonances de ces notes sont beaucoup moins
appréciables; cependant elles existent et se manifestent entre
leurs sons résultants.

Je ne suivrai pas M. Helmholtz dans l'analyse des conditions
de l'harmonie des notes successives. Ce que je dis de ces re-
marquables travaux suffit pour qu'on en puisse apprécier
l'importance.

FIN DU DEUXIÈME VOLUME.

chuique.

Pl. I.

E. 2.

25

Datos del R. oc

